



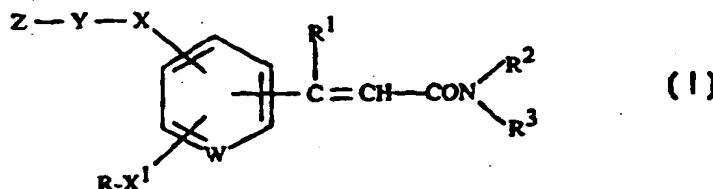
INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

(51) International Patent Classification ⁶ : C07D 213/53, A61K 31/44, C07C 235/34		A1	(11) International Publication Number: WO 98/13347
			(43) International Publication Date: 2 April 1998 (02.04.98)
(21) International Application Number: PCT/EP97/05255		(81) Designated States: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO patent (GI, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), Eurasian patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), European patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).	
(22) International Filing Date: 24 September 1997 (24.09.97)		Published <i>With international search report.</i> <i>Before the expiration of the time limit for amending the claims and to be republished in the event of the receipt of amendments.</i>	
(30) Priority Data: 60/027,468 26 September 1996 (26.09.96) US			
(71) Applicant (for all designated States except US): NOVARTIS AG [CH/CH]; Schwarzwaldallee 215, CH-4058 Basel (CH).			
(72) Inventors; and (75) Inventors/Applicants (for US only): GREENSPAN, Paul, David [US/US]; 63 Ridge Drive, New Providence, NJ 07974 (US). FUJIMOTO, Roger, Aki [US/US]; 21 Molly Stark Drive, Morristown, NJ 07960 (US).			
(74) Agent: ROTH, Bernhard, M.; Novartis AG, Patent- und Markenabteilung, Lichtstrasse 35, CH-4002 Basel (CH).			

(54) Title: ARYL-SUBSTITUTED ACRYLAMIDES WITH LEUKOTRIENE B4 (LTB-4) RECEPTOR ANTAGONIST ACTIVITY

(57) Abstract

Disclosed are compounds of formula (I) wherein W is CH or N; R is (mono- or di-carbocyclic or heterocyclic aryl)-lower alkyl; R¹ is hydrogen or lower alkyl; R² and R³ are hydrogen, lower alkyl, lower alkoxy-lower alkyl or aryl-lower alkyl; or R² and R³ joined together represent lower alkylene optionally interrupted by O, NH, N-lower alkyl or S so as to form a ring with the amide nitrogen; X is O, S, SO, SO₂ or a direct bond; X¹ is O, S, SO, SO₂ or a direct bond; Y is a direct bond, lower alkylene or lower alkylidene; and Z is carboxyl, 5-tetrazolyl, hydroxymethyl or carboxyl derivatized in the form of a pharmaceutically acceptable ester, and pharmaceutically acceptable salts thereof; which are useful as LTB-4 antagonists.



BEST AVAILABLE COPY

FOR THE PURPOSES OF INFORMATION ONLY

Codes used to identify States party to the PCT on the front pages of pamphlets publishing international applications under the PCT.

AL	Albania	ES	Spain	LS	Lesotho	SI	Slovenia
AM	Armenia	FI	Finland	LT	Lithuania	SK	Slovakia
AT	Austria	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Senegal
AU	Australia	GA	Gabon	LV	Latvia	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaijan	GB	United Kingdom	MC	Monaco	TD	Chad
BA	Bosnia and Herzegovina	GE	Georgia	MD	Republic of Moldova	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tajikistan
BE	Belgium	GN	Guinea	MK	The former Yugoslav Republic of Macedonia	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Greece			TR	Turkey
BG	Bulgaria	HU	Hungary	ML	Mali	TT	Trinidad and Tobago
BJ	Benin	IE	Ireland	MN	Mongolia	UA	Ukraine
BR	Brazil	IL	Israel	MR	Mauritania	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Iceland	MW	Malawi	US	United States of America
CA	Canada	IT	Italy	MX	Mexico	UZ	Uzbekistan
CF	Central African Republic	JP	Japan	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Netherlands	YU	Yugoslavia
CH	Switzerland	KG	Kyrgyzstan	NO	Norway	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	Democratic People's Republic of Korea	NZ	New Zealand		
CM	Cameroon	KR	Republic of Korea	PL	Poland		
CN	China	KZ	Kazakhstan	PT	Portugal		
CU	Cuba	LC	Saint Lucia	RO	Romania		
CZ	Czech Republic	LI	Liechtenstein	RU	Russian Federation		
DE	Germany	LK	Sri Lanka	SD	Sudan		
DK	Denmark	LR	Liberia	SE	Sweden		
EK	Estonia			SG	Singapore		

ARYL-SUBSTITUTED ACRYLAMIDES WITH LEUKOTRIENE B₄ (LTB₄) RECEPTOR ANTAGONIST ACTIVITYSummary of the Invention

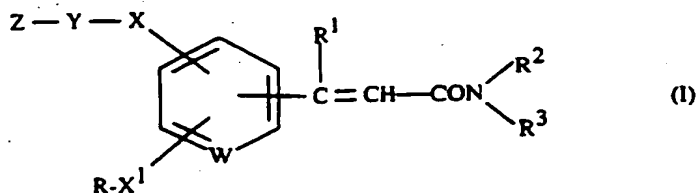
The invention relates to the aryl-substituted acrylamides as defined herein which are particularly useful as selective Leukotriene B₄ (LTB₄) receptor antagonists, methods for preparation thereof, pharmaceutical compositions comprising said compounds, and a method of antagonizing LTB₄ and of treating conditions or syndromes in mammals which are responsive to LTB₄ antagonism using said compounds or pharmaceutical compositions comprising said compounds of the invention.

Leukotriene B₄ (LTB₄) is an important inflammatory mediator being a potent chemotactic agent and activator of polymorphonuclear leucocytes (PMN's) and monocytes. It modulates the production and effects of other important inflammatory mediators, e.g. interleukin-1 and gamma interferon. LTB₄ has been implicated in the pathogenesis of a number of inflammatory diseases, such as rheumatoid arthritis, inflammatory bowel disease, psoriasis, non-steroidal-antiinflammatory drug-induced gastropathy, adult respiratory distress syndrome (ARDS), myocardial infarction, allergic rhinitis, hemodialysis-induced neutropenia, late phase asthma, ocular conditions such as ocular allergy and inflammation, dermatitis such as atopic and contact dermatitis, and chronic obstructive pulmonary disorders, such as chronic bronchitis.

The compounds of the invention which are useful as selective LTB₄ antagonists can be used for the treatment of the above-cited LTB₄ dependent conditions.

Detailed Description of the Invention

The invention relates to substituted acrylamides of formula I



wherein W is CH or N;

R is (mono- or di-carbocyclic aryl or mono- or di-heterocyclic aryl)-lower alkyl;

R¹ is hydrogen or lower alkyl;

R² and R³ are hydrogen, lower alkyl, lower alkoxy-lower alkyl or aryl-lower alkyl;
or R² and R³ joined together represent lower alkylene optionally interrupted by O, NH,
N-lower alkyl or S so as to form a ring with the amide nitrogen;

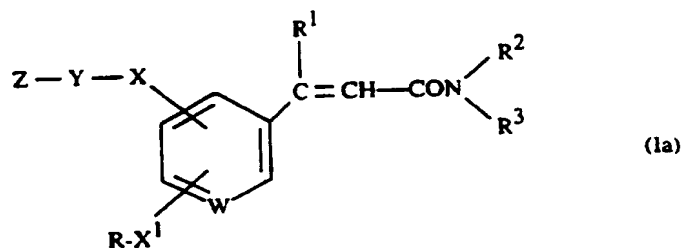
X is O, S, SO, SO₂ or a direct bond;

X¹ is O, S, SO, SO₂ or a direct bond;

Y is a direct bond, lower alkylene or lower alkylidene; and

Z is carboxyl, 5-tetrazolyl, hydroxymethyl or carboxyl derivatized in form of a
pharmaceutically acceptable ester;
and pharmaceutically acceptable salts thereof.

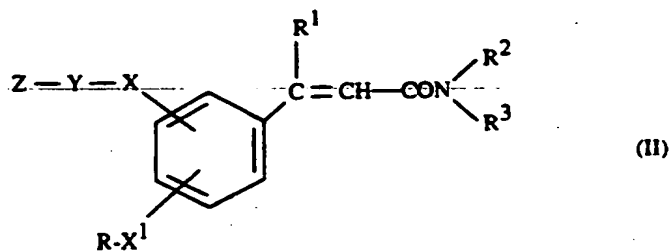
Preferred are compounds of formula Ia



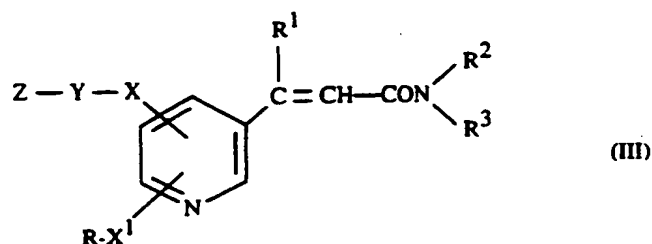
wherein R, R₁, R₂, R₃, X, X¹, Y and Z have meaning as defined above, and
pharmaceutically acceptable salts thereof.

Preferred in turn are said compounds wherein, when W is CH, each of the
substituents -X-Y-Z and -X¹-R is located at either the meta (3) or para (4) positions or at
either of the two meta (3 and 3') positions of the phenyl ring; and wherein, when W is N,
each of the said substituents is at either of the adjacent 5 and 6 positions of the pyridine
ring; and pharmaceutically acceptable salts thereof.

The particular embodiments of the invention relate to the compounds of formula II



and of formula III



wherein in formula II the substituents -X-Y-Z and -X¹-R are located at the meta (3) and para (4) positions or at the two meta (3 and 3') positions and wherein in formula III the said substituents are at adjacent 5 and 6 positions of the pyridine ring;

R is (mono or di-carbocyclic aryl or mono- or di-heterocyclic aryl)-lower alkyl;

R¹ is hydrogen or lower alkyl;

R² and R³ are hydrogen, lower alkyl, lower alkoxy-lower alkyl or aryl-lower alkyl; or R² and R³ together with the nitrogen to which they are attached represent pyrrolidino, piperidino, or morpholino;

X is O, S or a direct bond;

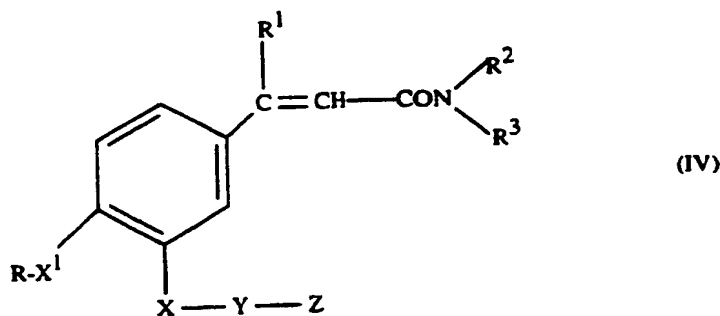
X¹ is O, S or a direct bond;

Y is a direct bond, lower alkylene or lower alkylidene; and

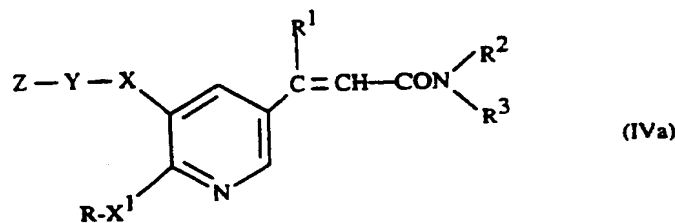
Z is carboxyl, 5-tetrazolyl, hydroxymethyl or carboxyl derivatized in form of a pharmaceutically acceptable ester; and pharmaceutically acceptable salts thereof.

A particular embodiment of the invention relates to compounds of formula I, II or III wherein each of X and X¹ is oxygen; and R, R¹, R², R³, Y and Z have meaning as defined above.

Another particular embodiment of the invention relates to compounds of formula
IV



or of formula IVa



wherein R is (mono- or di-carbocyclic aryl or mono- or di-heterocyclic aryl)-lower alkyl;

R^1 is hydrogen or lower alkyl;

R^2 and R^3 are hydrogen, lower alkyl, lower alkoxy-lower alkyl or aryl-lower alkyl; or R^2 and R^3 together with the nitrogen to which they are attached represent pyrrolidino, piperidino or morpholino;

X is O, S or a direct bond;

X^1 is O, S or a direct bond;

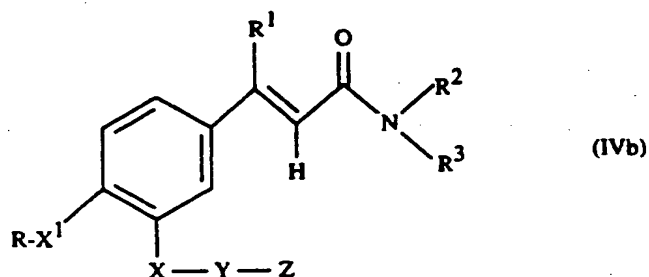
Y is C_1 - C_4 -alkylene or C_1 - C_4 -alkylidene;

Z is carboxyl, 5-tetrazolyl, hydroxymethyl or carboxyl derivatized in form of a pharmaceutically acceptable ester; and pharmaceutically acceptable salts thereof.

In view of the presence of a double bond as part of the structure, the substituted acrylamides of the invention exist in either two geometric isomeric forms, namely as cis or trans isomers (also denoted as Z and E isomers).

Preferred are the E-isomers (or trans isomers), illustrated by the cinnamides of

formula IVb



in which the substituted phenyl and the $\text{CON} \begin{matrix} \text{R}^2 \\ \text{R}^3 \end{matrix}$ groups are trans to each other.

Preferred compounds include the E-isomers of compounds of formulae I, II, III, IV and IVa in which R is (mono- or di-carbocyclic aryl)-lower alkyl; R¹ is lower alkyl; R² and R³ represent lower alkyl; X represents oxygen (O) or a direct bond; X¹ represents oxygen (O); Y represents lower alkylene or lower alkylidene; Z represents carboxyl or 5-tetrazolyl; and pharmaceutically acceptable salts thereof.

Similarly preferred are E-pyridylacrylamides (E-isomers corresponding to compounds of formula IVa) in which X, Y, Z, X¹, R, R¹, R² and R³ have meaning as defined for compounds of formula IVb above.

The definitions as such or in combination as used herein, unless denoted otherwise, have the following meanings within the scope of the present invention.

Aryl represents carbocyclic or heterocyclic aryl, either monocyclic or bicyclic.

Monocyclic carbocyclic aryl represents optionally substituted phenyl, being preferably phenyl or phenyl substituted by one to three substituents, such being advantageously lower alkyl, hydroxy, lower alkoxy, acyloxy, halogen, cyano or trifluoromethyl.

Bicyclic carbocyclic aryl represents 1- or 2-naphthyl or 1- or 2-naphthyl preferably substituted by lower alkyl, lower alkoxy or halogen.

Monocyclic heterocyclic aryl represents preferably optionally substituted thiazolyl, thienyl, furanyl or pyridyl.

Optionally substituted furanyl represents 2- or 3-furanyl or 2- or 3-furanyl preferably substituted by lower alkyl.

Optionally substituted pyridyl represents 2-, 3- or 4-pyridyl 2-, 3- or 4-pyridyl preferably substituted by lower alkyl, halogen or cyano.

Optionally substituted thienyl represents 2- or 3-thienyl 2- or 3-thienyl preferably substituted by lower alkyl.

Optionally substituted thiazolyl represents e.g. 4-thiazolyl, or 4-thiazolyl substituted by lower alkyl.

Bicyclic heterocyclic aryl represents preferably indolyl or benzothiazolyl optionally substituted by hydroxy, lower alkyl, lower alkoxy or halogen, advantageously 3-indolyl or 2-benzothiazolyl.

Aryl as in aryl-lower alkyl is preferably phenyl or phenyl substituted by one or two of lower alkyl, lower alkoxy, hydroxy, lower alkanoyloxy, halogen, trifluoromethyl or cyano; also, optionally substituted naphthyl.

Aryl-lower alkyl is advantageously benzyl or 1- or 2-phenethyl optionally substituted on phenyl by one or two of lower alkyl, lower alkoxy, hydroxy, lower alkanoyloxy, halogen, cyano or trifluoromethyl.

The term "lower" referred to herein in connection with organic radicals or compounds respectively defines such with up to and including 7, preferably up and including 4 and advantageously one or two carbon atoms. Such may be straight chain or branched.

A lower alkyl group preferably contains 1-4 carbon atoms and represents for example ethyl, propyl, butyl or advantageously methyl.

A lower alkoxy group preferably contains 1-4 carbon atoms and represents for example methoxy, propoxy, isopropoxy or advantageously ethoxy.

A lower alkoxy carbonyl group preferably contains 1 to 4 carbon atoms in the alkoxy portion and represents, for example, methoxycarbonyl, propoxycarbonyl, isopropoxycarbonyl or advantageously ethoxycarbonyl.

Lower alkylene preferably contains 1-4 carbon atoms and represents for example methylene, ethylene, 1,2 or 1,3-propylene and the like.

Lower alkylidene is lower alkylene, preferably C₁-C₄-alkylene in which the two attached groups are attached to the same carbon of the lower alkylene chain, and represents for example ethylidene or propylidene, e.g. 1,1 or 2,2-propylidene.

Halogen (halo) preferably represents fluoro or chloro, but may also be bromo or iodo.

Acyl is derived from a carboxylic acid and represents preferably optionally substituted lower alkanoyl, carbocyclic aryl-lower alkanoyl, aroyl, lower alkoxy carbonyl or aryl-lower alkoxy carbonyl, advantageously optionally substituted lower alkanoyl, or aroyl.

Lower alkanoyl is preferably acetyl, propionyl, butyryl, or pivaloyl.

Optionally substituted lower alkanoyl for example represents lower alkanoyl or lower alkanoyl substituted by lower alkoxy carbonyl, lower alkanoyloxy, lower alkanoylthio, lower alkoxy, or by lower alkylthio.

Aroyl is preferably monocyclic carbocyclic or monocyclic heterocyclic aroyl.

Monocyclic carbocyclic aroyl is preferably benzoyl or benzoyl substituted by lower alkyl, lower alkoxy, halogen or trifluoromethyl.

Monocyclic heterocyclic aroyl is preferably pyridylcarbonyl or thienylcarbonyl.

Acyloxy is preferably optionally substituted lower alkanoyloxy, lower

alkoxycarbonyloxy, monocyclic carbocyclic aryloxy or monocyclic heterocyclic aryloxy.

Aryl-lower alkoxycarbonyl is preferably monocyclic carbocyclic-lower alkoxycarbonyl, advantageously benzyloxycarbonyl.

Pharmaceutically acceptable esters are preferably prodrug ester derivatives, such as being convertible by solvolysis or under physiological conditions to the free carboxylic acids of formula I.

Pharmaceutically acceptable prodrug esters are preferably e.g. lower alkyl esters, aryl-lower alkyl esters, α -(lower alkanoyloxy)-lower alkyl esters such as the pivaloyloxy-methyl ester, and α -(lower alkoxycarbonyl- or di-lower alkylamino carbonyl-)-lower alkyl esters.

Pharmaceutically acceptable salts are salts derived from pharmaceutically acceptable bases for any acidic compounds of the invention, e.g. those wherein Z represents carboxyl. Such are e.g. alkali metal salts (e.g. sodium, potassium salts), alkaline earth metal salts (e.g. magnesium, calcium salts), amine salts (e.g. tromethamine salts).

The compounds of the invention exhibit valuable pharmacological properties in mammals, and are particularly useful as selective Leukotriene B-4 (LTB-4) receptor antagonists, e.g. for the treatment of a condition or syndrome in a mammal responsive to the selective antagonism of LTB-4 receptors, such as rheumatoid arthritis, inflammatory bowel disease, psoriasis, non-steroidal-antiinflammatory-drug-induced gastropathy, adult respiratory distress syndrome (ARDS), myocardial infarction, allergic rhinitis, hemodialysis-induced neutropenia, and late phase asthma. The compounds of the invention are also useful for the treatment of ocular conditions, such as ocular allergy and inflammation, and also for the treatment of dermatitis, e.g. atopic and contact dermatitis; and also for the treatment of chronic obstructive pulmonary disorders such as chronic bronchitis.

The above-cited properties are demonstrable in vitro and in vivo tests, using advantageously mammals, e.g. mice, rats, dogs, monkeys or isolated organs, tissues and preparations thereof. Said compounds can be applied in vitro in the form of solutions, e.g. preferably aqueous solutions, and in vivo either enterally, parenterally, advantageously

orally or intravenously, e.g. as a suspension or in aqueous solution. The dosage in vitro ~~may range between about 10^{-6} molar and 10^{-9} molar concentrations.~~ The dosage in vivo may range depending on the route of administration, between about 0.1 and 50 mg/kg, advantageously about 1 and 25 mg/kg.

In vitro testing is most appropriate for the free carboxylic acids of the invention. The test compound is dissolved in dimethyl sulfoxide, ethanol, or 0.25 M sodium bicarbonate solution, and the solution is diluted with buffer to the desired concentration.

Biological effects are evaluated in pharmacological tests generally known in the art, e.g. as illustrated below.

LTB-4 receptor binding is determined in the following assay involving receptor binding of $[H^3]$ -LTB-4 to intact human neutrophils.

LTB-4 is purchased as a solution in either ethanol or DMSO (Biomol, Plymouth Meeting, PA) and diluted into Hank's Balanced Salt Solution (HBSS) before use. For in vitro tests, test compounds are dissolved in DMSO to produce stock solution of 10 mM. Dilutions are made so that the final concentration of DMSO is 0.35%.

Neutrophils are prepared from citrated human venous blood. Blood (25 ml) is mixed with HESPAN (15 ml) (DuPont, Wilmington, DE) and allowed to stand at room temperature for 40 minutes. The supernatant is removed and centrifuged for 10 minutes at 400xg. The resulting pellet is resuspended in phosphate-buffered saline without calcium and magnesium (GIBCO, Grand Island, NY). Thirty-five ml of the resuspended cells is layered over 15 ml of Ficoll-Paque (Sigma, St Louis, MO) and then centrifuged for 15 minutes at 420xg. The resulting cell pellet is resuspended in 10 ml of phosphate-buffered saline without calcium and magnesium. Twenty-five ml of deionized water are added to the suspension for 20 seconds followed by the same volume of buffer at twice the normal concentration. The suspension is centrifuged for 5 minutes at 200xg, and the pellet resuspended in Hank's Balanced Salt Solution (HBSS).

Binding of $[H^3]$ -LTB-4 to neutrophils is measured as described by Gorman and Lin, Methods Enzymol. 141: 372-378 (1987) and Jackson et al., J. Pharmacol. Exp. Ther., Vol. 262, p. 80 (1992). Intact human neutrophils (3×10^6) are added to HBSS containing 0.5 nM $[H^3]$ -LTB-4 (specific activity 32 Ci/mmol, DuPont-NEN, Boston, MA) and

compound (final volume 0.5 ml). After incubating for 20 minutes at 0°C, the bound radioactivity is collected on Whatman GF/C filters by vacuum filtration using a Brandel harvester. The filters are washed twice with ice cold HBSS. Filters are counted using Formula-989 scintillation cocktail (DuPont-NEN, Boston, MA). Non-specific binding is determined in the presence of 300 nM LTB-4 (Biomol Res. Labs, Plymouth Meeting, PA).

Inhibition of LTB-4 is determined by measuring the inhibition of the LTB-4-induced intracellular calcium rise in human neutrophils. Increases in intracellular Ca⁺⁺ are measured as described by Seligmann et al., Agents and Actions, Vol. 21, p. 375 (1987). Neutrophils are purified from citrated human venous blood by sedimentation in HESPAN as described above. Neutrophils are isolated from the resulting pellet by centrifugal elutriation (Berkow et al., J. Lab. Clin. Med., Vol. 104, p. 698, 1984). Except where noted the neutrophils are incubated with acetoxymethyl ester of Fura-2 (0.2 µM)(Molecular Probes Inc.) for 30 minutes at 37°C in HEPES- buffered Hank's solution containing Ca⁺⁺ and Mg⁺⁺. The Fura-2 loaded cells are washed and stored on ice at a concentration of 2x10⁶ cells/ml in 10 mM HEPES-buffered HBSS without Ca⁺⁺ and Mg⁺⁺. Fifteen minutes before assay, 1.5 ml of the cell suspension is mixed with 10 µl of 0.15 M Ca⁺⁺ and 0.15 M Mg⁺⁺ by stirring at 37°C. Compounds are added 40 seconds before the addition of 1 nM LTB-4. The change in fluorescence was followed using a DMX 1000 spectrofluorometer (SLM-Aminco Instruments, Urbana IL).

Antiinflammatory activity can be demonstrated in vivo in the mouse ear model by measuring the inhibition of arachidonic acid-induced mouse ear inflammation. The methodology used is essentially that described by Young et al., J. Invest. Dermatol. 82, 367-371 (1984). Female mice (A/J, Jackson Labs., Bar Harbor, Me) weighing 20 gm are divided into groups consisting of six mice per treatment group. They are fasted overnight. Arachidonic acid (2 mg in 15 µl acetone) (Sigma, St Louis, Mo) is applied to the inner surface of the right ear. The left ear received 15 µl of acetone. The animals are sacrificed one hour later. Compounds are orally administered 30 minutes before the application of arachidonic acid using 3% fortified cornstarch, 5% polyethylene glycol 400 and 0.34% tween 80 as the vehicle. Edema is determined by subtracting the weight of the left ear punch from that of the right ear. As the marker for neutrophil infiltration, myeloperoxidase activity is measured as described by Bradley et al., J. Invest. Dermatol., Vol. 78, p. 206 (1982). The right ear punches from the both the vehicle and compound treated groups are used. The percentage of inhibition is calculated by comparing the myeloperoxidase activity of the compound treated groups with those of the vehicle treated

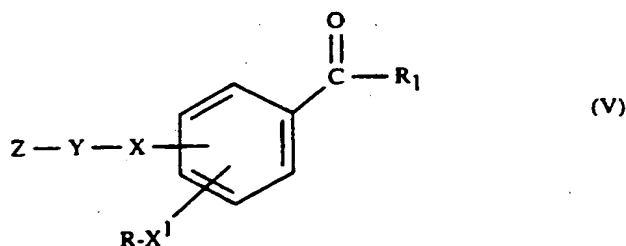
group.

The trinitrobenzenesulfonic acid-induced chronic colitis test in the rat, e.g. as described by Wallace et al, Gastroenterology 1989, 96, 29-36, can be used to evaluate compounds for effects indicative of utility in inflammatory bowel diseases.

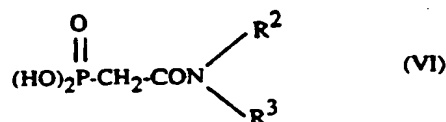
Illustrative of the invention, the compounds of examples 2y, 8a and 8b have IC₅₀'s of about 48, 87 and 74 nM, respectively, in the LTB-4 receptor binding assay. Said compounds inhibit edema and myeloperoxidase activity in the arachidonic acid-induced mouse ear inflammation model at a dose of 3 mg/Kg p.o. at 1.5 hours post administration and at a dose of 10 mg/Kg p.o. at 18 hours post administration. Calcium rise is inhibited at a concentration of about 18, 22 and 8 nM, respectively.

The compounds of the invention (as illustrated for compounds of formula II) can be prepared as follows:

(a) by condensing e.g. a compound of the formula

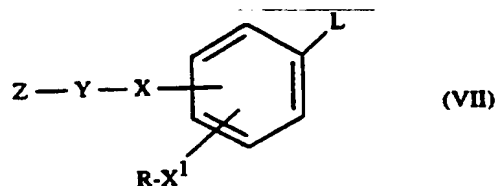


wherein R, R¹, X, X¹, Y and Z have meaning as defined above and any reactive groups within R, R¹, X, X¹, Y and Z are in protected form, with a diester of phosphonic acid of the formula

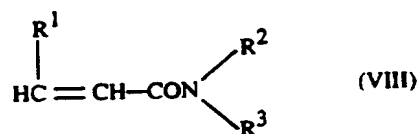


under conditions of a Horner-Emmons condensation, e.g. in the presence of an anhydrous base; or

(b) by condensing a compound of the formula

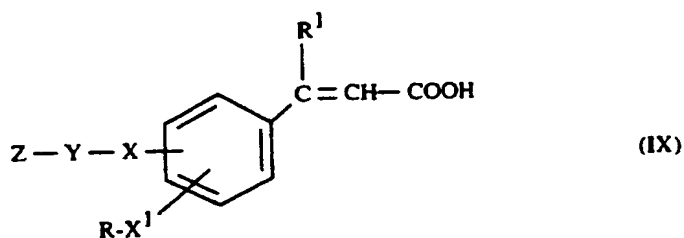


wherein X, Y, Z, R and X¹ have meaning as defined hereinabove and L is a leaving group with a compound of the formula



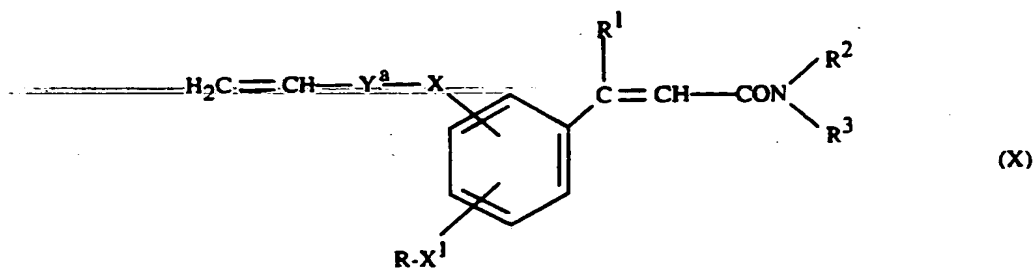
wherein R¹, R² and R³ have meaning as defined above under conditions of a Heck olefination, e.g. in the presence of a palladium salt, triarylphosphine and a base; or

(c) converting a carboxylic acid of the formula



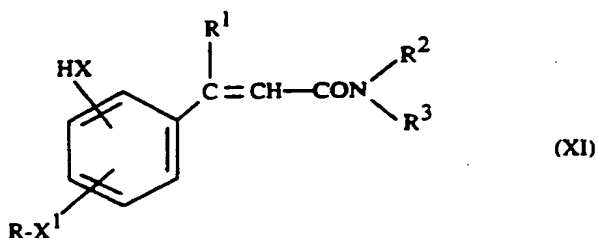
or a functional reactive derivative thereof into an amide of formula I; and

(d) converting a compound of the formula



wherein R, R¹, R², R³, X¹ have meaning as defined above, X represents a direct bond and Y^a represents CH₂, to a compound of formula II wherein X represents a direct bond and Y represents CH₂CH₂; and

(e) converting a compound of the formula XI



wherein R, R¹, R², R³ and X¹ have meaning as defined above and X represents O or S to a compound of formula II wherein X represents O or S and Y is lower alkylene or lower alkylidene; by treatment with a compound of the formula



wherein L is a leaving group; Y is lower alkylene and Z has meaning as defined above or advantageously a protected form thereof; or by treatment first with acetone and then chloroform in base to give a compound of formula II wherein Y is isopropylidene and Z is carboxyl.

(f) in above process, if temporarily protecting any interfering reactive group(s), removing said protecting group(s), and then isolating the resulting compound of the invention; and, if desired, converting any resulting compound of the invention into another compound of the invention; and/or, if desired, converting a free carboxylic acid function into a pharmaceutically acceptable ester derivative, converting a resulting ester into the free acid or into another ester derivative; and/or, if desired, converting a resulting free

compound into a salt or a resulting salt into the free compound or into another salt, and/or, if desired, separating a mixture of geometric isomers and/or racemates obtained into the single isomers or racemates, and/or, if desired, resolving a racemate obtained into the optical antipodes.

The pyridyl compounds of formula III can be similarly prepared.

In starting compounds and intermediates which are converted to the compounds of the invention in manner described herein, functional group present, such as thiol, carboxyl, amino and hydroxy groups, are optionally protected by conventional protecting groups that are common in preparative organic chemistry. Protected thiol, carboxyl, amino and hydroxy groups are those that can be converted under mild conditions into free thiol, carboxyl, amino and hydroxy groups without other undesired side reactions taking place.

The purpose of introducing protecting groups is to protect the functional groups from undesired reactions with reaction components and under the conditions used from carrying out a desired chemical transformation. The need and choice of protecting groups for a particular reaction is known to those skilled in the art and depends on the nature of the functional group to be protected (thiol, carboxyl, amino group, etc.), the structure and stability of the molecule of which the substituent is a part, and the reaction conditions.

Well-known protecting groups that meet these conditions and their introduction and removal are described, for example, in J.F.W. McOmie, "Protective Groups in Organic Chemistry", Plenum Press, London, N.Y. 1973, T. W. Greene and P.G.M. Woots, "Protective Groups in Organic Synthesis", Wiley, N.Y. 1991, and also in "The Peptides", Vol. I, Schroeder and Luebke, Academic Press, London, N.Y., 1965.

The compounds of the invention are prepared by sequences of reactions, the individual reactions being carried out for the most part by methodology generally known in the art or as illustrated herein.

The condensation according to process (a) of e.g. a ketone of formula V with a diester of a phosphonic acid of the formula VI is carried out under the conditions of a Horner-Emmons condensation, in the presence of a suitable anhydrous base such as sodium hydride in an inert solvent such as tetrahydrofuran, preferably at reflux temperature.

~~Esters of the phosphonic acids of formula VI are preferably lower alkyl diesters,~~
such as the ethyl or methyl diesters.

Prior to condensation, any reactive functional groups such as hydroxy, carboxyl and the like may first be protected e.g. in the form of esters and ethers well known in the art.

The olefin obtained by the Horner-Emmons condensation is primarily the E-isomer

(in which the aryl nucleus and the $\text{CON} \begin{array}{l} \nearrow \text{R}^2 \\ \searrow \text{R}^3 \end{array}$ substituent are trans). The corresponding

Z-isomer (in which the aryl nucleus and the $\text{CON} \begin{array}{l} \nearrow \text{R}^2 \\ \searrow \text{R}^3 \end{array}$ substituent are cis) is also formed as a minor product. The ratio of geometric isomers is dependent on the substitution and reaction conditions involved.

The starting materials of formula V are known or are prepared according to methodology known in the art and illustrated herein.

For example, starting materials of formula V wherein X and X¹ are oxygen are prepared from the corresponding dihydroxyacetophenone (wherein R¹ is methyl) which is first alkylated with a reactive derivative of the alcohol corresponding to R, (e.g. a benzyl halide) in the presence of a base (e.g. with lithium carbonate in DMF), followed by alkylation with e.g. Z-substituted alkyl halide wherein Z is in protected form (such as ethyl bromoacetate) in the presence of a base (e.g. with potassium carbonate in acetone). The reverse order of the alkylations can also be used.

For the preparation of compounds wherein Z is hydroxy, alkylation with e.g. an alkyl halide substituted by protected hydroxy (preferably hydroxy protected in form of a tetrahydropyranyl ether) can be used. The hydroxy protecting group is removed after the Horner-Emmons condensation.

For preparation of starting materials of formula V wherein one of X and X¹ is

sulfur and the other is O, a mono O-methylated dihydroxyacetophenone is first treated with N,N-dimethylthiocarbamoyl chloride in the presence of base (e.g. potassium hydroxide). The resulting O-(dimethylaminothiocarbonyl) derivative is rearranged thermally (according to methodology described in Synthesis 1992, 112) at elevated temperature to obtain the corresponding S-(dimethylaminocarbonyl) derivative, which is in turn treated with base (e.g. KOH/water, ethylene glycol) to obtain the O-methylated-SH- substituted acetophenone. S-alkylation followed by O-dimethylation (e.g. with BBr_3 in methylene chloride) and subsequent O-alkylation as described above yields the starting material of formula V wherein one of X and X^1 is sulfur and the other of X and X^1 is oxygen.

The starting materials of formula V wherein one of X and X^1 is a direct bond and the other of X and X^1 is oxygen can be prepared e.g. from dihydroxyacetophenone as follows.

For example, a compound of formula V wherein R^1 is methyl, Z-Y-X- represents ethoxycarbonylmethoxy and R-X^1 - represents phenylpropyl can be prepared by treating mono-hydroxy-mono-ethoxycarbonylmethoxy substituted acetophenone with trifluoromethanesulfonic acid anhydride to obtain the corresponding trifluoromethanesulfonyl derivative.

Coupling with phenylacetylene according to Tetrahedron Letters 27, 1171 (1986) in the presence of e.g. $[(\text{C}_6\text{H}_5)_3\text{P}]_2$, PdCl_2 and CuI followed by catalytic hydrogenation of the obtained phenylacetylenyl substituted compound yields said derivative of formula V wherein R-X^1 represents phenylpropyl.

The pyridyl starting materials corresponding to compounds of formula V which are suitable for the preparation of compounds of formula III in which X and X^1 are oxygen can be prepared e.g. as illustrated herein.

For example, 5-bromo-3-hydroxy-2 (1H)-pyridinone is protected as the 3-t-butyloxycarbonyl derivative (by treatment with di-t-butyl dicarbonate) and treated with e.g. an appropriately substituted benzyl bromide in the presence of silver carbonate in an inert solvent such as toluene. The resulting 2-benzyloxy substituted derivative is then reacted with cuprous cyanide in an inert solvent such as DMF at elevated temperature to yield 6-benzyloxy-5-hydroxynicotinonitrile. Condensation with a Grignard reagent (e.g.

methylmagnesium bromide) yields 6-benzyloxy-5-hydroxy-3-acetylpyridine which is further reacted, with e.g. ethyl bromoacetate, to give the starting material for the Horner-Emmons condensation of process (a).

The condensation according to process (b) is carried out under the conditions generally known for a Heck olefination reaction (see e.g. Organic Reactions, 27, 345 (1982)), as illustrated herein.

The leaving group L in a compound of formula VII is preferably halo (advantageously bromo) or trifluoromethanesulfonyloxy.

The Heck olefination of a compound of formula VII with an olefin of formula VIII (e.g. N,N-diethylcrotonamide) is carried out in the presence of a base (e.g. triethylamine) a palladium salt (e.g. Pd (OAc)₂) and a triarylphosphine (e.g. tri-o-tolylphosphine) at elevated temperature (e.g. at 75°-125°C).

Starting materials of VII are prepared according to methods known in the art and illustrated herein.

The substituted acrylamides of formula VIII are generally known in the art.

The conversion according to process (c) of a carboxylic acid of formula IX or a functional reactive derivative thereof into an amide of formula II is carried out by methodology well known in the art for conversion of a carboxylic acid to an amide.

Useful reactive derivatives of the carboxylic acids of formula IX are, for example, activated esters, reactive mixed anhydrides, and acid halides (such as the acid chloride, prepared e.g. with oxalyl chloride). A carboxylic acid of formula IX can also be condensed with the appropriate amine in the presence of a suitable condensing agent, for example, 1-(3-dimethylaminopropyl)-3-ethylcarbodiimide or dicyclohexylcarbodiimide, and a basic tertiary amine, e.g. dimethylaminopyridine, in an inert solvent such as methylene chloride. Carboxylic acid starting materials of formula IX can be prepared by Heck condensation of compounds of formula VII, with e.g. crotonic acid in the presence of e.g. Pd (OAc)₂, tri (o-tolyl)phosphine and triethylamine.

Process (d) can be carried out by subjecting a starting material of formula X to

rhodium catalyzed hydroboration and oxidation to obtain the corresponding terminal alcohol (compound of formula II wherein Z is hydroxymethyl).

The hydroboration reaction is carried out according to Manning et al., Angew. Chem. Int. Ed. 24, 878 (1985), e.g. with Wilkinson's catalyst (tris-(triphenylphosphine) rhodium (I) chloride) and catecholborane in an inert solvent such as tetrahydrofuran, followed by hydrogen peroxide in base (e.g. sodium hydroxide).

The resulting alcohol can then be oxidized to a corresponding carboxylic acid (Z = carboxyl) of formula I using e.g. a two step procedure, first by reaction with oxalyl chloride and DMSO, followed by treatment with sodium chlorite in the presence of disodium phosphate and isobutylene.

The starting materials of formula X, e.g. wherein the substituents are on adjacent carbons and wherein X¹ is O can be prepared as follows.

For example, p-hydroxyacetophenone is converted to the allyl ether (with allyl bromide, K₂CO₃ in acetone) which is in turn subjected to a Claisen rearrangement to give m-allyl-p-hydroxyacetophenone which is in turn O-alkylated and subjected to a Horner-Emmons reaction according to process (a) so as to give the corresponding intermediate of formula X.

Process (e), involving the condensation of a compound of formula XI and XII can be carried under normal alkylation procedures known in the art, e.g. with a Z-substituted alkyl halide wherein Z is preferably in protected form (such as ethyl bromoacetate or 3-(tetrahydropyranyloxy)-propylbromide) in the presence of a base (e.g. potassium carbonate in acetone).

Condensation of a compound of formula XI first with acetone and then chloroform is carried out in acetone as the solvent in the presence of a strong base (such as solid sodium hydroxide) as illustrated herein.

The starting materials of formula XI can be prepared as described under process (a) and the starting materials of formula XII are generally known in the art.

Certain compounds of the invention and intermediates can be converted to each

other according to general reactions well-known in the art.

For instance, compounds wherein Z is hydroxy may be converted to compounds wherein Z is carboxyl by oxidation e.g. first to the aldehyde with dimethylsulfoxide and oxalyl chloride, followed by treatment with e.g. pyridinium dichromate to obtain the carboxylic acid. Carboxylic acid esters may be hydrolyzed to acids under basic conditions, e.g. with dilute sodium hydroxide in methanol.

Carboxylic acid esters may in turn be prepared from the corresponding carboxylic acids by condensation with e.g. the halide corresponding to the esterifying alcohol in the presence of a base, or with an excess of the alcohol in the presence of acid catalyst.

Depending on the choice of starting materials and methods, the new compounds and intermediates may be in the form of one of the possible isomers or mixtures thereof, for example, as substantially pure geometric (cis or trans) isomers, optical isomers (antipodes), racemates, or mixtures thereof. The aforesaid possible isomers or mixtures thereof are within the purview of this invention.

Any resulting mixtures of isomers can be separated on the basis of the physico-chemical differences of the constituents, into the pure geometric or optical isomers, diastereoisomers, racemates, for example by chromatography and/or fractional crystallization.

Any resulting racemates of final products or intermediates can be resolved into the optical antipodes by known methods, e.g. by separation of the diastereoisomeric salts thereof, obtained with an optically active acid or base, and liberating the optically active acidic or basic compound.

Alternately, optically active isomers may be prepared from optically active starting materials.

Finally, the compounds of the invention are either obtained in the free form, or as a salt thereof.

In view of the close relationship between the free compounds and the compounds in the form of their salts, whenever a compound is referred to in this context, a

corresponding salt is also intended, provided such is possible or appropriate under the circumstances.

The compounds, including their salts, can also be obtained in the form of their hydrates, or include other solvents used for their crystallization.

The pharmaceutical compositions according to the invention are those suitable for enteral, such as oral or rectal, transdermal and parenteral administration to mammals, including man, to antagonize LTB₄ receptors, and for the treatment of a condition or syndrome responsive to the selective antagonism of LTB₄ receptors, comprising an effective amount of a pharmacologically active compound of the invention, alone or in combination, with one or more pharmaceutically acceptable carriers.

The novel pharmaceutical products contain, for example, from about 10 % to about 80 %, preferably from about 20 % to about 60 %, of the active compound. Examples of pharmaceutical products according to the invention for enteral or parenteral administration are those in dose-unit forms such as coated tablets, tablets, capsules or suppositories, as well as ampoules. These are prepared in a manner known per se, for example using conventional mixing, granulating, coating, dissolving or freeze-drying processes. Thus, pharmaceutical products for oral use can be obtained by combining the active compound with solid excipients, where appropriate granulating a mixture which is obtained, and processing the mixture or granules, if desired or necessary, after addition of suitable auxiliaries to tablets or cores of coated tablets.

The pharmacologically active compounds of the invention are useful in the manufacture of pharmaceutical compositions comprising an effective amount thereof in conjunction or admixture with excipients or carriers suitable for either enteral or parenteral application. Preferred are tablets and gelatin capsules comprising the active ingredient together with a) diluents, e.g. lactose, dextrose, sucrose, mannitol, sorbitol, cellulose and/or glycine; b) lubricants, e.g. silica, talcum, stearic acid, its magnesium or calcium salt and/or polyethyleneglycol; for tablets also c) binders e.g. magnesium aluminum silicate, starch paste, gelatin, tragacanth, methylcellulose, sodium carboxymethylcellulose and or polyvinylpyrrolidone; if desired d) disintegrants, e.g. starches, agar, alginic acid or its sodium salt, or effervescent mixtures; and/or e) absorbants, colorants, flavors and sweeteners. Injectable compositions are preferably aqueous isotonic solutions or suspensions, and suppositories are advantageously prepared

from fatty emulsions or suspensions. Said compositions may be sterilized and/or contain ~~adjuvants~~, such as preserving, stabilizing, wetting or emulsifying agents, solution promoters, salts for regulating the osmotic pressure and/or buffers. Cores of coated tablets are provided with suitable, optionally enteric, coatings, using, inter alia, concentrated sugar solutions which optionally contain gum arabic, talc, polyvinylpyrrolidone, polyethylene glycol and/or titanium dioxide, lacquer solutions in suitable organic solvents or solvent mixtures or, for the preparation of enteric coatings, solutions of suitable cellulose products such as acetyl cellulose phthalate or hydroxypropylmethylcellulose phthalate. Colorants or pigments can be added to the tablets or coatings of coated tablets, for example, to identify or to indicate various doses of active compound. In addition, they may also contain other therapeutically valuable substances. Said compositions are prepared according to conventional mixing, granulating or coating methods, respectively, and contain about 0.1 to 75 %, preferably about 1 to 50 %, of the active ingredient.

Suitable formulations for topical application, e.g. to the skin and eyes, are preferably aqueous solutions, ointments, creams or gels well-known in the art.

Suitable formulations for transdermal application include an effective amount of a compound of the invention with carrier. Advantageous carriers include absorbable pharmacologically acceptable solvents to assist passage through the skin of the host. Characteristically, transdermal devices are in the form of a bandage comprising a backing member, a reservoir containing the compound optionally with carriers, optionally a rate controlling barrier to deliver the compound of the skin of the host at a controlled and predetermined rate over a prolonged period of time, and means to secure the device to the skin.

Suitable formulations for the treatment of pulmonary disorders include aerosols which are well-known in the art.

In conjunction with another active ingredient, a compound of the invention may be administered either simultaneously, before or after the other active ingredient, either separately by the same or different route of administration or together in the same pharmaceutical formulation.

The invention further particularly relates to a method for the treatment of a condition or syndrome responsive to the selective antagonism of LTB_4 receptors, such as

rheumatoid arthritis, inflammatory bowel disease, psoriasis, non-steroidal ~~antiinflammatory-drug-induced gastropathy~~, adult respiratory distress syndrome (ARDS), myocardial infarction, allergic rhinitis, hemodialysis-induced neutropenia, and late phase asthma; also for the treatment of ocular allergies and inflammations; also for the treatment of atopic and contact dermatitis; and also for the treatment of chronic obstructive pulmonary disease such as chronic bronchitis.

The dosage of active compound administered is dependent on the species of warm-blooded animal (mammal), the body weight, age and individual condition, and on the form of administration. A unit dosage for oral administration to a mammal of about 70 kg may contain e.g. between about 1 and about 1000 mg/kg per day of the active ingredient.

The following examples are intended to illustrate the invention and are not to be construed as being limitations thereon. Temperatures are given in degrees Centigrade. If not mentioned otherwise, all evaporations are performed under reduced pressure, preferably between about 15 and 100 mm Hg. The structure of final products, intermediates and starting materials are confirmed by standard analytical methods, e.g. microanalysis and spectroscopic characteristics (e.g. MS, IR, NMR). Abbreviations used are those conventional in the art.

Example 1

(a) To a solution of diethyl [2-(diethylamino)-2-oxoethyl]-phosphonate (6.9 g, 27.45 mmol) in tetrahydrofuran (150 mL) is added sodium hydride (1.1 g, 27.45 mmol) in one portion. The solution is then stirred at room temperature until clear. A solution of ethyl [5-acetyl-2-(2,6-difluorobenzyloxy)-phenoxy]-acetate (8.0 g, 21.96 mmol) in tetrahydrofuran (50 mL) is added, and the mixture is refluxed for 18 hours. After cooling, the mixture is then quenched with saturated aqueous ammonium chloride (50 mL), and extracted with ethyl acetate (2 x 150 mL). The combined organic phase is washed with water (1 x 100 mL) and brine (1 x 100 mL), dried over MgSO_4 , concentrated in vacuo, chromatographed (ether) and the major product is recrystallized from ether to yield ethyl (E)-[5-(2-diethyl-carbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2,6-difluorobenzyloxy)-phenoxy]-acetate, m.p. = 73°-76°.

The starting material is prepared as follows:

A mixture of 3',4'-dihydroxyacetophenone (25.0 g, 164.3 mmol), lithium carbonate (~~12.1 g, 164.3 mmol~~), and α -bromo-2,6-difluorotoluene (34.0 g, 164.3 mmol) in dimethyl formamide (400 mL) is stirred at room temperature for 2 days. The mixture is then filtered through celite, and the filtrate is concentrated in vacuo. The residue is diluted with H₂O (200 mL), and the mixture is filtered. The collected solid is recrystallized from ethanol to give 3'-hydroxy-4'-(2,6-difluorobenzyloxy)-acetophenone.

A mixture of 3'-hydroxy-4'-(2,6-difluorobenzyloxy)-acetophenone (15.0 g, 53.96 mmol), ethyl bromoacetate (7.2 mL, 64.75 mmol), and K₂CO₃ (14.9 g, 107.92 mmol) in acetone (350 mL) is refluxed 18 hours. After cooling, the mixture is filtered, and the filtrate is concentrated in vacuo. Recrystallization from EtOAc yields ethyl [5-acetyl-2-(2,6-difluorobenzyloxy)-phenoxy]-acetate.

Prepared similarly are:

(b) Ethyl (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-phenoxy]-acetate; MS: 440 (M⁺+1), 336 (M⁺ - PhCH₂CH₃), ¹H NMR: s(1H) @ 6.14, q(1H) @ 5.32, q(2H) @ 4.25, t(3H) @ 1.33

(c) Ethyl (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-[1-(4-fluorophenyl)-ethoxy]-phenoxy]-acetate; MS: 458 (M⁺+1), 336 (M⁺-(4-Ph)CH₂CH₃).

(d) Ethyl (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2-bromobenzyl-oxy)-phenoxy]-acetate; MS: 504, 506 (M⁺+1)

(e) Ethyl (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2,6-dichlorobenzyloxy)-phenoxy]-acetate; MS: 494 (M⁺+1), 334 (M⁺-(2,6-dichlorophenyl)CH₂⁺).

(f) Ethyl (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2-chlorobenzyl-oxy)-phenoxy]-acetate; MS: 460 (M⁺+1).

(g) Ethyl (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2,4,6-trimethylbenzyloxy)-phenoxy]-acetate; 460 (M⁺+1), 336 (M⁺-2,4,6-trimethylphenyl⁺), 133 (2,4,6-trimethylbenzyl⁺).

(h) Ethyl (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(thiophen-3-yl-

methoxy)-phenoxy]-acetate; MS: 432 ($M^+ + 1$).

(i) Ethyl (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2-fluorobenzyl-oxy)-phenoxy]-acetate; ^1H NMR (CDCl_3): d(2H) @ 7.92 t(4H) @ 7.00; dd (1H), 7.60; d(1H) @ 6.19.

(j) Ethyl (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2-fluoro-6-chlorobenzyl-oxy)-phenoxy]-acetate; MS: 478 ($M^+ + 1$).

(k) Ethyl (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(thiophen-2-ylmethoxy)-phenoxy]-acetate; MS: 432 ($M^+ + 1$), 334 ($M^+ - (\text{thiophene})\text{CH}_2$).

(l) Ethyl (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2-cyanobenzyl-oxy)-phenoxy]-acetate, m.p. = 93-96°.

Example 2

(a) To a solution of ethyl [5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2,6-difluorobenzyl-oxy)-phenoxy]-acetate (2.1 g, 4.55 mmol) in methanol (30 mL) is added 1N NaOH (13.7 mL, 13.7 mmol), and the mixture is stirred at room temperature for 2 hours. The solution is then acidified to pH 1 with 1 N HCl, and the mixture is extracted with EtOAc (2 x 100 mL). The combined organic phase is washed with water (1 x 100 mL) and brine (1 x 100 mL), dried over MgSO_4 , and concentrated in vacuo. The resulting solid is triturated from ether, giving [5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2,6-difluorobenzyl-oxy)-phenoxy]-acetic acid; m.p. = 120°-122°.

Prepared similarly are:

(b) (E)-[5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-phenoxy]-acetic acid; m.p. = 85°-87°.

(c) (E)-[5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(diphenylmethoxy)-phenoxy]-acetic acid; m.p. = 127°-129°.

(d) (E)-4-[5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-phenoxy]-

butanoic acid; MS: 440 ($M^+ + 1$), 336 ($M^+ - \text{PhCH}_2\text{CH}_3$), ^1H NMR (CDCl_3): q(1H) @ 5.30, ~~t(2H) @ 4.11~~, 2.65; quint (2H) @ 2.28).

(e) (E)-{5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-[1-(4-fluorophenyl)-ethoxy]-phenoxy}-acetic acid; m.p. = 102°-104°.

(f) (E)-[5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2-bromobenzyloxy)-phenoxy]acetic acid; m.p. = 96°-99°.

(g) (E)-[5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2-chlorobenzyloxy)-phenoxy]-acetic acid; m.p. = 83°-87°.

(h) (E)-{5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-[di-(4-fluorophenyl)-methoxy]-phenoxy}-acetic acid; m.p. = 140°-142°.

(i) (E)-[5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2-methylbenzyloxy)-phenoxy]-acetic acid; m.p. = 84°-86°.

(j) (E)-[5-(2-Diisopropylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-phenoxy]-acetic acid; m.p. = 119°-121°.

(k) (E)-[5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2-methoxybenzyloxy)-phenoxy]-acetic acid m.p. = 160°-163°.

(l) (E)-[5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(benzyloxy)-phenoxy]-acetic acid; m.p. = 87°-90°.

(m) (E)-[5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2,6-dichlorobenzyloxy)-phenoxy]-acetic acid; m.p. = 163°-165°.

(n) (E)-[5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2-fluorobenzyloxy)-phenoxy]-acetic acid; m.p. = 99°-101°.

(o) (E)-[5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(thiophen-2-ylmethoxy)-phenoxy]-acetic acid; MS: 404 ($M^+ + 1$).

(p) (E)-{5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-[2-(trifluoromethyl)-benzyl-oxy]-phenoxy}-acetic acid; m.p. = 126°-129°.

(q) (E)-[5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2,4,6-trimethylbenzyl-oxy)-phenoxy]-acetic acid m.p. = 160°-162°.

(r) (E)-[5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2,4-dichlorobenzoyloxy)-phenoxy]-acetic acid; m.p. = 145°-147°.

(s) (E)-[5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2,5-dichlorobenzoyloxy)-phenoxy]-acetic acid; m.p. = 142°-146°.

(t) (E)-[5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(naphth-1-ylmethoxy)-phenoxy]-acetic acid; MS: 448 ($M^+ + 1$).

(u) (E)-[5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(naphth-2-yl-methoxy)-phenoxy]-acetic acid; MS: 448 ($M^+ + 1$), 430 ($M^+ - H_2O$).

(v) (E)-{5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-[1-(2-fluorophenyl)-ethoxy]-phenoxy}-acetic acid; m.p. = 94°-98°.

(w) (E)-{5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-[1-(2-chlorophenyl)-ethoxy]-phenoxy}-acetic acid, MS: 446 ($M^+ + 1$), 308 ($M^+ - (4\text{-Cl-phenyl})CH_2CH_3$).

(x) (E)-[5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(thiophen-3-yl-methoxy)phenoxy]-acetic acid; m.p. = 127°-128°.

(y) (E)-[5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2,6-difluorobenzoyloxy)-phenoxy]-acetic acid; m.p. = 120°-122°.

(z) (E)-[5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(furan-2-yl-methoxy)-phenoxy]-acetic acid; m.p. = 123.5°-124.5°.

(aa) (E)-[5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2,3,4,5,6-pentafluorobenzyl-oxy)-phenoxy]-acetic acid; m.p. = 100°-103°.

(bb) (E)-[5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2-chloro-6-fluorobenzyl-oxy)-phenoxy]-acetic acid m.p. = ~~143°-146°~~

(cc) (E)-[5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2-cyanobenzoyloxy)-phenoxy]-acetic acid m.p. = 110°-112°.

(dd) (E)-[5-[2-(Di-(2-methoxyethyl))-carbamoyl-1-methylvinyl]-2-(1-phenylethoxy)-phenoxy]-acetic acid; m.p. = 114°.

(ee) (E)-[5-[2-(Di-(2-methoxyethyl))-carbamoyl-1-methylvinyl]-2-(2,6-difluorobenzoyloxy)-phenoxy]-acetic acid; m.p. = 105°.

(ff) (E)-[5-[2-(Di-(2-ethoxyethyl))-carbamoyl-1-methylvinyl]-2-(2,6-difluorobenzyl-oxy)-phenoxy]-acetic acid; m.p. = 105°.

Example 3

(a) A solution of [5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-phenoxy]-acetic acid (300 mg, 0.97 mmol), 4-dimethylaminopyridine (12 mg, 0.097 mmol) and isopropanol (117 mg, 1.95 mmol) in methylene chloride (30 mL) is cooled to 0°C, and 1-(3-dimethylaminopropyl)-3-ethylcarbodiimide.HCl (205 mg, 1.07 mmol) is added in one portion. The mixture is then allowed to stir at room temperature for 18 hours. After washing with water (50 ml), the organic layer is washed with saturated NaHCO₃ (50 mL) and brine (50 mL), dried over Na₂SO₄ and concentrated in vacuo. Chromatography (silica, 1:1 EtOAc/hexane) yields isopropyl (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-phenoxy]-acetate MS: 454 (M⁺+1), 350 (M⁺ - PhCHCH₃⁺).

Similarly prepared are:

(b) Methyl (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-phenoxy]-acetate; MS: 426 (M⁺+1), 322 (M⁺-PhCHCH₃⁺).

(c) Morpholinoethyl (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-phenoxy]-acetate; MS: 525 (M⁺+1), 421 (M⁺-PhCHCH₃⁺).

(d) Butyl (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-phenoxy]-

acetate; MS: 468 ($M^+ + 1$), 364 ($M^+ - \text{PhCHCH}_3^+$).

Example 4

A solution of (E)-[5-(2-Diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-phenoxy]-acetic acid (250 mg, 0.61 mmol), diethyl 2-chloroacetamide (137 mg, 0.91 mmol), and K_2CO_3 (126 mg, 0.91 mmol) in dimethyl formamide (30 mL) is stirred overnight at 60°. The mixture is then diluted with 60 mL water and 10 mL saturated aqueous LiCl and the resulting solution is extracted with ether (2 x 50 mL). The combined organic phase is washed with water (1 x 100 mL) and brine (1 x 100 mL), dried over MgSO_4 , and concentrated in vacuo. Chromatography (silica, EtOAc) yields (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-phenoxy]-acetic acid diethylcarbamoylmethyl ester; MS: 525 ($M^+ + 1$), 421 ($M^+ - \text{PhCHCH}_3^+$).

Example 5

A solution of (E)-3-[4-(1-phenylethoxy)-3-hydroxyphenyl]-2-butenic acid diethyl amide (0.61 g, 1.73 mmol) and crushed NaOH (0.69 g, 17.3 mmol) in acetone (30 mL) is refluxed 10 minutes and cooled. To this solution is added CHCl_3 (0.36 mL, 4.50 mmol), dropwise, and then the solution is refluxed 3 hours. After cooling, the solution is concentrated in vacuo, and the residue is dissolved in H_2O (50 mL), and washed with ether (3 x 50 mL). The aqueous phase is acidified to pH 1 with 1 N HCl, and then extracted with EtOAc (2 x 30 mL). The combined organic phase is washed with water (1 x 50 mL) and brine (1 x 50 mL), dried over MgSO_4 , and concentrated in vacuo. Recrystallization from ether yields (E)-2-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-phenoxy]-2-methylpropionic acid, m.p. 117° - 119°.

The starting material is prepared as follows:

To a solution of washed NaH (0.283 g, 7.06 mmol) in tetrahydrofuran (10 mL) is added a solution of diethyl [2-(diethylamino)-2-oxoethyl]-phosphonate (1.77 g, 7.06 mmol) in THF (10 mL, dropwise, and the solution is stirred at room temperature for 5 minutes until gas evolution ceases. A solution of 4-(1-phenylethoxy)-3-hydroxyacetophenone (1.01 g, 3.53 mmol) in THF (20 mL) is then added over 5 minutes and the resulting mixture is refluxed for 18 hours. After cooling, the mixture is quenched with 30 mL saturated aqueous NH_4Cl , and is concentrated to 30 mL in vacuo. The residue is dissolved in EtOAc (50 mL), washed with

H₂O (1 x 50 mL) and brine (1 x 50 mL), dried over MgSO₄, and concentrated in vacuo.

~~Chromatography (silica, 2:1 hexane/EtOAc)~~ provides (E)-3-[4-(1-phenylethoxy)-3-hydroxy-phenyl]-2-butenic acid diethyl amide.

Example 6

(a) Similarly to procedure described in example 1, ethyl (E)-[5-acetyl-3-(1-phenylethoxy)-phenoxy]-acetate is transformed into ethyl (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-3-(1-phenylethoxy)-phenoxy]-acetate; MS: 440 (M⁺+1), 336 (M⁺ - PhCH₂CH₃).

The starting material is prepared as follows:

To a solution of 3',5'-dihydroxyacetophenone (10.0 g, 66 mmol) and ethyl bromoacetate (11.0 g, 66 mmol) in acetone (300 mL) is added K₂CO₃ (9.0 g, 66 mmol), and the resulting mixture is refluxed for 3 hours. After cooling, the mixture is filtered, and the filtrate is concentrated in vacuo. The residue is chromatographed (silica, 3:2 hexane/EtOAc) to give a mixture of (3-acetyl-5-hydroxyphenoxy)-acetic acid ethyl ester, 3',5'-dihydroxyacetophenone and [3-acetyl-5-(ethoxycarbonylmethoxy)-phenoxy]-acetic acid ethyl ester (the dialkylation product), which is carried on to the next step without further purification. To a solution of ethyl (3-acetyl-5-hydroxyphenoxy)-acetate (2.4 g, 10.1 mmol), contaminated with 3',5'-dihydroxyacetophenone and (3-acetyl-5-methoxycarbonylmethoxyphenoxy)acetic acid ethyl ester, and (1-bromoethyl)benzene (2.24 g, 12.1 mmol) in acetone (100 mL) is added K₂CO₃ (2.09 g, 15.1 mmol), and the resulting mixture is refluxed for 3 hours. After cooling, the mixture is filtered, and the filtrate is concentrated in vacuo. The residue is chromatographed (silica, 3:1 hexane/EtOAc) to give ethyl [5-acetyl-3-(1-phenylethoxy)-phenoxy]-acetate.

(b) Similarly prepared is ethyl (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-3-(1-phenylethoxy)-phenoxy]-acetate; MS: 426 (M⁺+1).

Example 7

(a) Similarly to procedure described in example 2, [5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-3-(1-phenylethoxy)-phenoxy]-acetic acid ethyl ester is converted into (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-3-(1-phenylethoxy)-phenoxy]-acetic acid; MS: 412 (M⁺+1), 308 (M⁺ - PhCHCH₃⁺); ¹H NMR (CDCl₃): t(3H) @ 6.52, 6.44, 6.39 (arom. H).

Similarly prepared are:

(b) (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-3-benzyloxyphenoxy]-acetic acid; m.p. = 114°-115°.

(c) (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-3-(2-fluorobenzyloxy)-phenoxy]-acetic acid; m.p. = 100°-101°.

(d) (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-3-(2-chlorobenzyloxy)-phenoxy]-acetic acid; MS: 432 ($M^+ + 1$).

(e) (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-3-(2,6-difluorobenzyloxy)-phenoxy]-acetic acid; m.p. = 116°-118°.

Example 8

(a) To a solution of (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2,6-difluorobenzyloxy)-phenyl]-acetaldehyde (4.38 g, 10.92 mmol) and 2 M isobutylene in THF (36.6 mL, 73.2 mmol) in tBuOH (70 mL) is added a solution of NaClO₂ (1.58 g, 17.48 mmol) and NaH₂PO₄·H₂O (1.96 g, 14.2 mmol) in H₂O (25 mL), and the mixture is stirred at room temperature for 1.5 hours. The mixture is then acidified to pH 3 with 1 N HCl, and then extracted with ether (3 x 150 mL). The combined organic layers are then extracted with 1 N NaOH (3 x 150 mL), and the combined aqueous layers are acidified to pH 3 with conc. HCl, and then extracted with EtOAc (3 x 150). The combined organic phase is washed with water (1 x 50 mL) and brine (1 x 50 mL), dried over MgSO₄, and concentrated in vacuo. Recrystallization from MeOH/EtOAc yields (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2,6-difluorobenzyloxy)-phenyl]-acetic acid; m.p. = 167°-168°.

The starting material is prepared as follows:

A solution of (5-bromo-2-methoxyphenyl)acetic acid (20.0 g, 81.6 mmol) in THF (400 mL) cooled to 0°, followed by dropwise addition of 1M BH₃·THF in THF (122.4 mL, 122.4 mmol). After addition is complete, the solution is warmed to room temperature and stirring is continued for 1 hour. At this time, the reaction is cooled back to 0° and quenched with water (50 mL). The mixture is concentrated to 80 mL in vacuo, and the residue is

extracted with EtOAc (3 x 150 mL). The combined organic phase is washed with water (1 x 50 mL) and brine (1 x 50 mL), dried over MgSO_4 , and concentrated in vacuo to give 2-(5-bromo-2-methoxyphenyl)-1-ethanol.

To a solution of 2-(5-bromo-2-methoxyphenyl)-1-ethanol (18.86 g, 81.65 mmol) in 400 mL CH_2Cl_2 at -78° is added boron tribromide (16.98 mL, 179.6 mmol) dropwise, via syringe. After stirring at -78° for 15 minutes, the solution is warmed to room temperature and stirred for 1 hour. The reaction mixture is then poured into ice water (500 mL), shaken, and separated. The organic phase is washed with water (1 x 250 mL) and brine (1 x 100 mL), dried over MgSO_4 , and concentrated in vacuo. Chromatography (silica, 2:1 hexane/EtOAc) yields 2-(5-bromo-2-hydroxyphenyl)-1-ethanol.

To a solution of 2-(5-bromo-2-hydroxyphenyl)-1-ethanol (9.6 g, 44.2 mmol) and α -bromo-2,6-difluorotoluene (9.16 g, 44.2 mmol) in acetone (500 mL) is added K_2CO_3 (12.21 g, 88.5 mmol), and the mixture is refluxed for 4 hours. After cooling, the mixture is filtered, and the filtrate concentrated in vacuo. The residue is then chromatographed (silica, 4:1 hexane/EtOAc) to yield 2-[5-bromo-2-(2,6-difluorobenzyloxy)phenyl]-1-ethanol.

A solution of 2-[5-bromo-2-(2,6-difluorobenzyloxy)phenyl]-1-ethanol (14.07 g, 41.02 mmol) and N,N-diethylcrotonamide (8.68 g, 61.53 mmol) in 60 mL triethylamine in a thick-walled pyrex tube is degassed with nitrogen for 15 minutes. $\text{Pd}(\text{OAc})_2$ (0.46 g, 2.05 mmol) and tri-*o*-tolylphosphine (1.25 g, 4.10 mmol) are placed into the tube, which is then sealed, and the mixture is heated to 100° for 5 hours. The mixture is diluted with EtOAc (400 mL), and white precipitate is filtered out. The filtrate is then washed with 1 N HCl (2 x 400 mL), H_2O (1 x 100 mL) and brine (1 x 100 mL), dried over MgSO_4 , and concentrated in vacuo. Chromatography (silica, 3:1 EtOAc/hexane) gives (E)-3-[4-(2,6-difluorobenzyloxy)-3-(2-hydroxyethyl)-phenyl]-2-butenic acid diethyl amide.

A solution of oxalyl chloride (1.04 mL, 11.9 mmol) in methylene chloride (50 mL) is cooled to -78° , and DMSO (1.69 mL, 23.82 mmol) is added dropwise, via syringe to the solution. After stirring an additional 5 minutes (until no gas evolution is observed), a solution of (E)-3-[4-(2,6-difluorobenzyloxy)-3-(2-hydroxyethyl)-phenyl]-2-butenic acid diethyl amide (4.0 g, 9.93 mmol) in methylene chloride (100 mL) is added. The reaction is then stirred at -78° for 30 minutes, followed by addition of triethylamine (6.23 mL, 44.67 mmol) in one portion. The mixture is then warmed to room temperature, stirred for an additional 30 minutes, and quenched with H_2O (100 mL). The mixture is separated, and the

organic phase is washed with water (1 x 100 mL) and brine (1 x 100 mL), dried over MgSO_4 , and concentrated in vacuo to yield (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2,6-difluorobenzyloxy)-phenyl]-acetaldehyde.

(b) Similarly prepared is: (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-phenyl]-acetic acid; MS: 396 ($\text{M}^+ + 1$), 292 ($\text{M}^+ - \text{PhCHCH}_3^+$); ^1H NMR (CDCl_3): m (7H) @ 7.15-7.36 (arom H), d(1H) @ 6.61 (arom H).

Example 9

(a) Similarly to procedure described in example 8, (E)-3-[4-(2,6-difluorobenzyloxy)-3-(3-oxopropoxy)-phenyl]-2-butenic acid diethyl amide is converted to (E)-3-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2,6-difluorobenzyloxy)-phenoxy]-propionic acid; m.p. = 138° - 139° .

The starting material is prepared as follows:

A solution of 3'-hydroxy-4'-(2,6-difluorobenzyloxy)-acetophenone (3.35 g, 12.05 mmol), 2-(3-bromopropoxy)-tetrahydropyran (2.69 g, 28.94 mmol) and in acetone (240 mL) is refluxed for 18 hours. At this time an additional amount of 2-(3-bromopropoxy)-tetrahydropyran (2.69 g, 28.94 mmol) and K_2CO_3 (1.66 g, 18.08 mmol) is added to the mixture, which is refluxed for an additional 6 hour. The mixture is filtered, and the filtrate is concentrated in vacuo. The residue is chromatographed (3:1 hexane/EtOAc) to yield 4'-(2,6-difluorobenzyloxy)-3'-[3-(tetrahydropyran-2-yloxy)-propoxy]-acetophenone.

To a solution of washed NaH (0.74 g, 30.94 mmol) in THF (30 mL) is added a solution of diethyl [2-(diethylamino)-2-oxoethyl]-phosphonate (7.77 g, 30.94 mmol) in THF (30 mL), dropwise, and the solution is stirred at room temperature for 5 minutes until gas evolution ceases. A solution of 4'-(2,6-difluorobenzyloxy)-3'-[3-(tetrahydropyran-2-yloxy)-propoxy]-acetophenone (6.50 g, 15.47 mmol) in THF (30 mL) is then added over 5 minutes and the resulting mixture is refluxed for 18 hours. After cooling, the mixture is quenched with 30 mL saturated aqueous NH_4Cl , and is concentrated to 30 mL in vacuo. The residue is dissolved in EtOAc (50 mL), washed with H_2O (1 x 50 mL) and brine (1 x 50 mL), dried over MgSO_4 , and concentrated in vacuo. Chromatography (silica, 3:1 hexane/EtOAc) provides N,N-diethyl (E)-3-[4-(2,6-difluorobenzyloxy)-3-[3-(tetrahydropyran-2-yloxy)-propoxy]-phenyl]-2-butenamide.

~~To a solution of N,N-diethyl (E)-3-[4-(2,6-difluorobenzyloxy)-3-[3-(tetra-~~
hydropyran-2-yloxy)-propoxy]-phenyl]-2-butenamide (3.53 g, 6.83 mmol) in methanol (72 mL) is added 1N HCl (39.0 mL), and the resulting mixture is stirred for 1 hour. After this time, the solution is concentrated to 40 mL in vacuo, and the residue is extracted with EtOAc (2 x 75 mL). The combined organic phase is washed with water (1 x 100 mL) and brine (1 x 100 mL), dried over MgSO₄, and concentrated in vacuo to yield N,N-diethyl (E)-3-[4-(2,6-difluorobenzyloxy)-3-(3-hydroxypropoxy)-phenyl]-2-butenamide.

To a solution of diethyl (E)-3-[4-(2,6-difluorobenzyloxy)-3-(3-hydroxypropoxy)-phenyl]-2-butenamide (2.22 g, 5.13 mmol) and anhydrous sodium acetate (5.05 g, 61.53 mmol) in CH₂Cl₂ (100 mL) is added pyridinium dichromate (6.63 g, 30.76 mmol) and the mixture is stirred for 2.5 hours. At this time, 2 g celite is added to the mixture, and the resulting mixture is filtered through celite, and the solid is washed with CH₂Cl₂ (50 mL). The filtrate is concentrated in vacuo, and the residue is filtered through a column of florisil, yielding N,N-diethyl (E)-3-[4-(2,6-difluorobenzyloxy)-3-(3-oxopropoxy)-phenyl]-2-butenamide, as a brown oil. This crude product is carried on directly to the next step.

(b) Prepared similarly is: (E)-3-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-phenoxy]-propionic acid; MS: 426 (M⁺+1), 322 (M⁺ - Ph(CH₃)CH). ¹H NMR: τ (2H) @ 4.32, 3.85.

Example 10

(a) Similarly to procedure described in example 2, (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethylthio)phenoxy]acetic acid ethyl ester is converted to (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethylthio)phenoxy]acetic acid; m.p. = 157°-159°.

The starting material is prepared as follows:

To a solution of acetovanillone (8.31 g, 50 mmol) and 2.81 g KOH (50 mmol) in H₂O (34 mL), at 0°, is added a solution of dimethylthiocarbamoyl chloride (8.28 g, 67 mmol) in THF (14 mL), dropwise, at such a rate as to keep the reaction temperature below 12°. The reaction mixture is warmed to room temperature, and stirred for 30 minutes. It is then diluted with 1 N NaOH (100 mL) and extracted with EtOAc (3 x 80 mL). The combined organic

phase is washed with H₂O (1 x 100 mL) and brine (1 x 50 mL), dried over MgSO₄, and concentrated in vacuo to give dimethylthiocarbamic acid O-(4-acetyl-2-methoxy-phenyl) ester. To a thick walled pyrex tube is added dimethylthiocarbamic acid O-(4-acetyl-2-methoxy-phenyl) ester (9.81 g, 38.77 mmol). The tube is flushed with nitrogen, sealed, and then heated to 250° for 1 hour. After cooling, the residue is chromatographed (silica gel, 1:1 EtOAc/hexane) to yield dimethylthiocarbamic acid S-(4-acetyl-2-methoxy-phenyl) ester.

To dimethylthiocarbamic acid S-(4-acetyl-2-methoxy-phenyl) ester (3.0 g, 11.86 mmol) in ethylene glycol (50 mL) is added KOH (1.0 g, 17.8 mmol) in H₂O (5 mL), and this mixture is refluxed for 1 hour. After cooling, this mixture is poured into 250 mL ice, and then washed with ether (3 x 75 mL). The aqueous phase is then acidified to pH 1 with conc. HCl, and the solution is filtered to remove precipitate. The aqueous layer is then extracted with EtOAc (3 x 75 mL), and the combined organic phase is washed with water (1 x 50 mL) and brine (1 x 50 mL), dried over MgSO₄, and removed in vacuo to yield 4-mercapto-3-methoxyacetophenone.

To 4-mercapto-3-methoxyacetophenone (0.865 g, 4.75 mmol) and (1-bromoethyl)-benzene (0.74 mL, 5.23 mmol) in acetone (40 mL) is added K₂CO₃ (0.985 g, 7.13 mmol), and the mixture is refluxed for 1.5 hours. After cooling, the mixture is filtered, and the acetone is removed in vacuo. The residue is then dissolved in EtOAc (50 mL) and washed with H₂O (1 x 50 mL) and brine (1 x 50 mL), dried over MgSO₄, and the solvent is removed in vacuo. Chromatography (silica, 4:1 hexane/EtOAc) provides 4-(1-phenylethylthio)-3-methoxy-acetophenone. To a solution of washed NaH (0.283 g, 7.06 mmol) in THF (10 mL) is added a solution of diethyl [2-(diethylamino)-2-oxoethyl]-phosphonate (1.77 g, 7.06 mmol) in THF (10 mL), dropwise, and the solution is stirred at room temperature for 5 minutes, until gas evolution ceases. A solution of 4-(1-phenylethylthio)-3-methoxy-acetophenone (1.01 g, 3.53 mmol) in THF (20 mL) is then added over 5 minutes, and the resulting mixture is refluxed for 18 hours. After cooling, the mixture is quenched with 30 mL saturated aq. NH₄Cl, and is concentrated to 30 mL in vacuo. The residue is dissolved in EtOAc (50 mL), washed with H₂O (1 x 50 mL) and brine (1 x 50 mL), dried over MgSO₄, and concentrated in vacuo. Chromatography (silica, 2:1 hexane/EtOAc) provides (E)-3-[(4-mercapto-3-methoxy)-phenyl]-2-butenic acid diethyl amide. To a solution of (E)-3-[(4-mercapto-3-methoxy)-phenyl]-2-butenic acid diethyl amide (0.76 g, 1.98 mmol) in CH₂Cl₂ (25 mL), cooled to -78°, is added BBr₃ (0.75 mL, 7.94 mmol), slowly, via syringe. After stirring at -78° for 3 hours, the solution is poured onto ice (50 mL), acidified to pH 1

with 1 N HCl, and extracted with CH_2Cl_2 (2 x 25 mL). The combined organic phase is washed with water (1 x 50 mL) and brine (1 x 50 mL), dried over MgSO_4 , and concentrated in vacuo, yielding (E)-3-[(4-mercapto-3-hydroxy)-phenyl]-2-butenic acid diethyl amide.

To a solution of (E)-3-[(4-mercapto-3-hydroxy)-phenyl]-2-butenic acid diethyl amide (0.81 g, 1.98 mmol) and (1-bromoethyl)benzene (0.28 mL, 1.98 mmol) in acetone (30 mL) is added K_2CO_3 (0.27 g, 1.98 mmol), and the mixture is refluxed for 1 hour. After cooling, the mixture is filtered, and the acetone is removed in vacuo. The residue is then dissolved in EtOAc (50 mL) and washed with H_2O (1 x 50 mL) and brine (1 x 50 mL), dried over MgSO_4 , and the solvent is removed in vacuo. Chromatography (silica, 1:1 hexane/EtOAc) provides (E)-3-[4-(1-phenylethylthio)-3-hydroxyphenyl]-2-butenic acid diethyl amide.

To a solution of (E)-3-[4-(1-phenylethylthio)-3-(1-hydroxyphenyl)]-2-butenic acid diethyl amide (0.40 g, 1.08 mmol) and ethyl bromoacetate (0.14 mL, 1.30 mmol) in acetone (20 mL) is added K_2CO_3 (0.225 g, 1.63 mmol), and the mixture is refluxed for 2 hours. After cooling, the mixture is filtered, and the acetone is removed in vacuo. The residue is then dissolved in EtOAc (50 mL) and washed with H_2O (1 x 50 mL) and brine (1 x 50 mL), dried over MgSO_4 , and the solvent is removed in vacuo, yielding (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethylthio)phenoxy]-acetic acid ethyl ester.

Similarly prepared are:

(b) (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(diphenylmethylthio)phenoxy]-acetic acid; m.p. 175°-176°.

(c) (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(benzylthio)phenoxy]-acetic acid; m.p. 132°-134°.

Example 11

Similarly to the procedure described in example 8, N,N-diethyl (E)-3-[3-(3-hydroxypropyl)-4-(1-phenylethoxy)-phenyl]-but-2-enamide is converted into (E)-3-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)phenyl]-propionic acid; MS: 412 ($\text{M}^+ + 1$), 308 ($\text{M}^+ - \text{PhCHCH}_3^+$).

The starting material is prepared as follows:

A solution of 4-hydroxyacetophenone (9.53 g, 70 mmol), allyl bromide (6.66 mL, 77 mmol), and K_2CO_3 (14.51 g, 105 mmol) in acetone (150 mL) is refluxed 6 hours. The mixture is then filtered and the filtrate is concentrated in vacuo. The residue is dissolved in EtOAc (100 mL) and then washed with H_2O (1 x 100 mL) and brine (1 x 100 mL), and dried over $MgSO_4$. Concentration in vacuo yields 4'-allyloxyacetophenone.

A solution of 4'-allyloxyacetophenone (6.0 g, 34.1 mmol) in 10 mL xylene is introduced into a thick walled pyrex tube, which is sealed with a teflon cap. After heating to 230° for 5 hours, the solution is cooled to 0° . The precipitated white solid is filtered and the solid is washed with cold toluene and hexane to yield 3'-allyl-4'-hydroxyacetophenone.

A solution of 3'-allyl-4'-hydroxyacetophenone (3.46 g, 19.66), (1-bromoethyl)-benzene (3.05 mL, 21.63 mmol), and K_2CO_3 (4.07 g, 29.49 mmol) in acetone (100 mL) is refluxed 20 hours. The mixture is then filtered and the filtrate is concentrated in vacuo. The residue is dissolved in EtOAc (100 mL) and then washed with H_2O (1 x 100 mL) and brine (1 x 100 mL), dried over $MgSO_4$, and concentrated in vacuo. Chromatography (5:1 hexane/EtOAc) yields 3'-allyl-4'-(1-phenylethoxy)-acetophenone. To a solution of sodium hydride (0.54 g, 13.5 mmol) in THF (20 mL) is added a solution of ethyl [2-(diethyl-amino)-2-oxoethyl]-phosphonate (3.13 g, 12.5 mmol) in THF (20 mL). After stirring this mixture for 5 minutes, at room temperature, a solution of 3'-allyl-4'-(1-phenylethoxy)-acetophenone (2.91 g, 10.4 mmol) in THF (30 mL) is added, and the solution is refluxed 18 hours. After cooling, the mixture is then quenched with saturated aqueous ammonium chloride (50 mL), and extracted with ethyl acetate (2 x 75 mL). The combined organic phase is washed with water (1 x 100 mL) and brine (1 x 100 mL), dried over $MgSO_4$, concentrated in vacuo, chromatographed (silica, 2:1 EtOAc/hexane) to yield N,N-diethyl (E)-3-[3-allyl-4-(1-phenylethoxy)-phenyl]-but-2-enamide.

To a solution of N,N-diethyl (E)-3-[3-allyl-4-(1-phenylethoxy)-phenyl]-but-2-enamide (2.61 g, 6.92 mmol) and Wilkinson's catalyst (tris(triphenylphosphine)rhodium (I) chloride, 64 mg, 0.069 mmol) in THF (40 mL) at 0° is added a 1.0 M solution of catecholborane in THF (7.62 mL, 7.62 mmol), via syringe. After stirring for 3 hours at 0° , the solution is quenched with methanol (15 mL), followed by addition of a solution 30% hydrogen peroxide (1.94 mL) in 3 M NaOH (18 mL). The solution is then warmed to room temperature over 3 hours. The solution is concentrated to 25 mL in vacuo, and the residue is

taken up in H₂O (100 mL) and extracted with ether (3 x 50 mL). The combined organic phase is washed with water (1 x 50 mL) and brine (1 x 50 mL), dried over MgSO₄, and concentrated in vacuo. Chromatography (silica, 4:1 EtOAc/hexane) yields N,N-diethyl (E)-3-[3-(3-hydroxypropyl)-4-(1-phenylethoxy)-phenyl]-but-2-enamide.

Example 12

To a solution of NaH (0.10 g, 2.4 mmol) in THF (15 mL) is added a solution of diethyl [2-(diethylamino)-2-oxoethyl]-phosphonate (0.30 g, 1.2 mmol) dropwise, and the solution is stirred at room temperature for 5 minutes, until gas evolution ceases. A solution of t-butyl [5-acetyl-2-phenethylphenoxy]-acetate (1.01 g, 3.53 mmol) in THF (5 mL) is then added over 5 minutes, and the resulting mixture is refluxed for 4 hours. After cooling, the mixture is quenched with 30 mL saturated 1 N HCl, and extracted with ether (2 x 30 mL), washed with brine (1 x 50 mL), dried over MgSO₄, and concentrated in vacuo. Chromatography (silica, 20:1 CH₂Cl₂/methanol, 0.5% acetic acid) provides (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-phenethylphenoxy]-acetic acid; MS: 396 (M⁺+1).

The starting material is prepared as follows:

A solution of 3'-hydroxy-4'-benzyloxyacetophenone (3.5 g, 14.4 mmol), t-butyl bromoacetate (2.8 mL, 17.0 mmol), and K₂CO₃ (2.3 g, 17.0 mmol) in 100 mL acetone is refluxed 18 hours. After cooling, the mixture is filtered, and the acetone is removed in vacuo. The residue is then dissolved in EtOAc (50 mL) and washed with H₂O (1 x 50 mL) and brine (1 x 50 mL), dried over MgSO₄, and the solvent is removed in vacuo. Chromatography (silica, 5:1 hexane/EtOAc) yields t-butyl (4-acetyl-2-benzyloxyphenoxy)-acetate.

To a solution of t-butyl (5-acetyl-2-benzyloxyphenoxy)-acetate (2.0 g, 5.6 mmol) in EtOH (25 mL) is added 10% Pd/C (0.10 g), and the mixture is hydrogenated at 1 atm for 1.25 hours. Filtration through celite, followed by solvent removal in vacuo yields t-butyl (5-acetyl-2-hydroxyphenoxy)-acetate.

A solution of t-butyl (5-acetyl-2-hydroxyphenoxy)-acetate (1.5 g, 5.6 mmol) and pyridine (1.2 mL, 15.0 mmol) in CH₂Cl₂ (20 mL) is cooled to -30°, and triflic anhydride (1.5 g, 5.6 mmol) is added via syringe over 2 minutes. After stirring 10 minutes H₂O (20 mL) is added, the solution is warmed to room temperature, and the solution is washed with 1 N HCl

(1 x 50 mL) and brine (1 x 50 mL), dried over MgSO_4 , and concentrated in vacuo. Chromatography (silica, 5:1 hexane/EtOAc) yields t-butyl {5-acetyl-2-[(trifluoromethyl)sulfonyloxy]-phenoxy} acetate.

A solution of t-butyl {5-acetyl-2-[(trifluoromethyl)sulfonyloxy]-phenoxy} acetate (1.0 g, 1.3 mmol) and phenylacetylene (0.33 mL, 3.0 mmol) in 20 mL triethylamine in a thick walled pyrex tube is degassed with nitrogen for 15 minutes. Bis(triphenylphosphine)-palladium(II) chloride (35 mg, 0.05 mmol) and copper (I) iodide (10 mg, 0.05 mmol) are added, and the vessel is sealed, and heated to 60° for 18 hours. After cooling, the triethylamine is removed in vacuo, and the residue is dissolved in ether (100 mL) and washed with 1 N HCl (1 x 100 mL) and brine (1 x 50 mL), dried over MgSO_4 , and concentrated in vacuo. Chromatography (silica, 5:1 hexane/EtOAc) yields t-butyl [5-acetyl-2-(2-phenylethynyl)-phenoxy]-acetate, along with 10% starting material. This mixture is carried on to the next step.

t-Butyl (E)-[5-acetyl-2-(2-phenylethynyl)-phenoxy]-acetate (0.2 g, 0.56 mmol) is dissolved in 5 mL THF, and then diluted with EtOH (15 mL). 10% Pd/C (0.10 g) is added, and the mixture is hydrogenated at 1 atm until theoretical amount of hydrogen is consumed. Filtration through celite, followed by solvent removal in vacuo yields t-butyl [5-acetyl-2-phenethylphenoxy]-acetate.

Example 13

Similarly to procedure described in example 2, (E)-5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)benzoic acid ethyl ester is converted to (E)-5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)benzoic acid, MS: 382 ($\text{M}^+ + 1$), 278 ($\text{M}^+ - \text{PhCHCH}_3^+$).

The starting material is prepared as follows:

A solution of methyl 5-bromosalicylate (12.70 g, 55 mmol), (1-bromoethyl)benzene (7.05 mL, 50 mmol), and K_2CO_3 (20.73 g, 150 mmol) in acetone (250 mL) is refluxed 18 hours. The mixture is then filtered and the filtrate is concentrated in vacuo. The residue is dissolved in EtOAc (250 mL) and then washed with 1 N NaOH (2 x 150 mL) and brine (1 x 100 mL), and dried over MgSO_4 . Concentration in vacuo yields methyl 5-bromo-2-(1-phenylethoxy)-benzoate.

A solution of methyl-5-bromo-2-(1-phenylethoxy)-benzoate (3.35 g, 10.0 mmol) and crotonic acid (1.72 g, 20.0 mmol) in 8 mL triethylamine in a thick-walled pyrex tube is degassed with nitrogen for 15 minutes. $\text{Pd}(\text{OAc})_2$ (0.112 g, 0.50 mmol) and tri-*o*-tolylphosphine (0.304 g, 1.0 mmol) are placed into the tube, which is then sealed, and the mixture is heated to 100° for 5 hours. The mixture is diluted with EtOAc (300 mL), and white precipitate is filtered. The filtrate is then washed with 1 N HCl (2 x 150 mL), and brine (1 x 50 mL), dried over MgSO_4 , and concentrated in vacuo to give methyl (E)-5-(2-carboxy-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-benzoate.

To a solution of methyl (E)-5-(2-carboxy-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)benzoate (1.0 g, 2.94 mmol) in 40 mL CH_2Cl_2 at 0° is added oxalyl chloride (1.03 mL, 11.76 mmol), followed by dimethyl formamide (50 μL). The solution is then warmed to room temperature over 1 hour. Concentration in vacuo yields methyl (E)-5-(2-chlorocarbonyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-benzoate.

To a solution of methyl (E)-5-(2-chlorocarbonyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-benzoate (1.0 g, 2.79 mmol) in THF (50 mL) is added diethylamine (1.16 mL, 11.8 mmol), and the mixture is stirred at room temperature for 3 hours, after which time THF is removed in vacuo, and the residue is dissolved in CH_2Cl_2 (75 mL) and then washed with 1 N HCl (2 x 100 mL) and brine (1 x 50 mL), and dried over MgSO_4 . Chromatography (silica, 2:1 hexane/EtOAc) yields methyl (E)-5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-benzoate.

Example 14

Similarly to the procedures described in examples 1 and 2, 1-[6-(2,6-difluorobenzoyloxy)-5-hydroxy-pyridin-3-yl]-ethanone is converted to (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2,6-difluorobenzoyloxy)-pyridin-3-yloxy]-acetic acid, m.p. = 156°-157°.

The starting material is prepared as follows:

To a solution of 5-bromo-3-hydroxy-2(1H)-pyridinone (U.S. patent 3,471,506, 10.0 g, 52.6 mmol) in dioxane (30 mL) and H_2O (15 mL) was added NaOH (2.1 g, 52.5 mol) dissolved in H_2O (12.5 mL). To this mixture is added di-*t*-butyl-dicarbonate (12.5 g, 57.5 mmol), and the mixture is stirred at room temperature for 6 hours. At this time, the mixture

is filtered, and the solid is washed with H₂O (50 mL), and is dissolved in CH₂Cl₂ (100 mL). ~~This organic solution is washed with brine, dried over MgSO₄, and concentrated to yield~~ 5-bromo-3-(t-butoxycarbonyloxy)-2(1H)-pyridinone. A solution of 5-bromo-3-(t-butoxycarbonyloxy)-2(1H)-pyridinone (5.0 g, 17.2 mmol), Ag₂CO₃ (4.74 g, 17.2 mmol) and α -bromo-2,6-difluorotoluene (3.56 g, 17.2 mmol) in toluene (60 mL) is heated to 42° for 24 hours in the dark. At this time the mixture is filtered. The filtrate is concentrated in vacuo, and the residue is dissolved in EtOAc (150 mL) and washed with H₂O (50 mL) and brine (50 mL), dried over MgSO₄ and concentrated in vacuo. Chromatography (silica, 9:1 EtOAc/hexane) yields 5-bromo-3-(t-butoxycarbonyloxy)-2-(2,6-difluorobenzyloxy)-pyridine.

A solution of 5-bromo-3-(t-butoxycarbonyloxy)-2-(2,6-difluorobenzyloxy)-pyridine (3.60 g, 8.65 mmol) and CuCN (2.31 g, 25.9 mmol) in dimethylformamide (86 mL) is refluxed for 10 hours. The mixture is then poured into a solution of saturated NH₃ (10 mL) in ice (100 mL), and the resulting mixture is extracted with EtOAc (2 x 75 mL). The combined organic phase is washed with water (1 x 50 mL) and brine (1 x 50 mL), dried over MgSO₄, and concentrated in vacuo. Chromatography (silica, 3:1 EtOAc/hexane) yields 6-(2,6-difluorobenzyloxy)-5-hydroxynicotinonitrile.

To a solution of 6-(2,6-difluorobenzyloxy)-5-hydroxynicotinonitrile (0.60 g, 2.29 mmol) in THF (20 mL) is added a 3.0 M solution of MeMgBr in ether (5.28 mL, 15.8 mmol) at 0°, and the solution is warmed to room temperature for 5 hours, after which time the mixture is quenched with 10% aq. HCl (10 mL), and extracted with ether (3 x 30 mL). The combined organic phase is washed with water (1 x 50 mL) and brine (1 x 50 mL), dried over MgSO₄, and concentrated in vacuo to yield 1-[6-(2,6-difluorobenzyloxy)-5-hydroxy-pyridin-3-yl]-ethanone.

Example 15

(a) Similarly to the procedure described in example 2, ethyl (Z)-[5-(2-diethyl-carbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-phenoxy]-acetate (the minor isomer isolated from chromatography in the final step of example 1), is converted into (Z)-[5-(2-diethyl-carbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-phenoxy]-acetic acid; MS: 412 (M⁺+1), 308 (M⁺ - Ph(CH₃)CH). ¹H NMR: s (1H) @ 5.82.

Prepared similarly are:

(b) (Z)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2-bromobenzyloxy)-phenoxy]-acetic acid; m.p. = 108°-110°.

(c) (Z)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2-methylbenzyloxy)-phenoxy]-acetic acid; m.p. = 132°-135°.

Example 16

(a) Similarly to the procedure described in example 2, methyl (E)-(R)-(-)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-phenyl]-acetate is converted into (E)-(R)-(-)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-phenyl]-acetic acid, MS: 396 ($M^+ + 1$), 292 ($M^+ - \text{Ph}(\text{CH}_3)\text{CH}$). $[\alpha]_D = -10.341$ ($c = 0.80$, MeOH), 97% ee by NMR.

The starting material is prepared as follows:

To a solution of 2-hydroxyphenylacetic acid (5.0 g, 32.8 mmol) in MeOH (100 mL) at 0°C is added tetra-N-butyl-ammonium tribromide (15.8 g, 32.8) in one portion (residual compound is rinsed in with 20 mL MeOH). The solution is then warmed to room temperature and stirred overnight, during which time the solid slowly dissolves. MeOH is then evaporated, and the residue is taken up in 10% aqueous NaHSO_3 (100 mL) and 5:1 $\text{Et}_2\text{O}/\text{EtOAc}$ (300 mL). The organic layer is separated and washed with saturated aqueous NaHCO_3 (100 mL), brine (50 mL) and dried (MgSO_4). Evaporation yields a semisolid, which is recrystallized from $\text{Et}_2\text{O}/\text{hexane}$ to yield methyl 4-bromo-2-hydroxyphenylacetate, as an off-white solid.

To a solution of methyl 4-bromo-2-hydroxyphenylacetate (1.0 g, 4.1 mmol), (S)-(-)-phenethyl alcohol (0.50 g, 4.1 mmol) and triphenylphosphine (1.07 g, 4.1 mmol) in toluene (15 mL) at 0°C is added a solution of diethyl azodicarboxylate (4.1 mmol, 0.64 mL) in toluene (5 mL), dropwise, over 5 minutes. The solution is then warmed slowly to room temperature overnight. It is then diluted with toluene (30 mL), and 10 g Panther Creek clay is added. The mixture is stirred for 1 hour, then filtered, and the filtrate is evaporated and the residue chromatographed (silica, 10% ethyl acetate/hexane) to yield methyl (R)-4-bromo-2-(1-phenylethoxy)-phenylacetate, as a clear thick oil.

A solution of methyl (R)-4-bromo-2-(1-phenylethoxy)-phenylacetate (0.50 g, 1.43

mmol) and diethylcrotonamide (0.30 g, 2.1 mmol) in triethylamine (5 mL) is deoxygenated with bubbling N₂ for 10 minutes in a small pressure tube. Palladium (II) acetate (16 mg, 0.07 mmol) and tris-(*o*-tolyl)-phosphine (44 mg, 0.14 mmol) is then added. The tube is then sealed, and the mixture heated to 100°C for 2.5 hours. After cooling, the mixture (now dark, with precipitate present) is diluted with ethyl acetate (20 mL), and the mixture is filtered through celite, and the filtrate evaporated and chromatographed (silica, 30% ethyl acetate/hexane) to yield methyl (E)-(R)-(-)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-phenyl]-acetate as a yellow oil.

Prepared similarly is:

(b) (E)-(S)-(+)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-phenyl]-acetic acid, sodium salt, mp = 115°-117°, $[\alpha]_D = +19.59$ (c = 1.09, MeOH), 92% ee by NMR.

Example 17

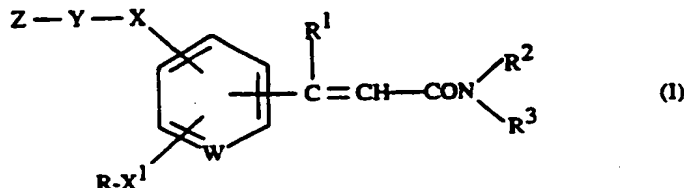
To a solution of (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethylthio)-phenoxy]acetic acid ethyl ester (see example 10, 0.19 g, 0.42 mmol) in methanol (12 ml) at 0°C is added a solution of potassium peroxymonosulfate (Oxone®) (0.77 g, 1.25 mmol) in water (12 ml), dropwise, over 5 minutes. The resulting mixture is then stirred at room temperature overnight. The mixture is diluted with water (50 ml) and then extracted with ethyl acetate (2 x 25 ml). The combined organic layers are washed with water (1 x 30 ml) and brine (1 x 30 ml), dried (MgSO₄) and evaporated to yield (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethylsulfonyl)phenoxy]acetic acid ethyl ester, as a clear oil.

Example 18

Similarly to the procedure described in example 2, (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethylsulfonyl)phenoxy]acetic acid ethyl ester (Example 17) is converted to (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethylsulfonyl)phenoxy]-acetic acid, m.p. = 198-200°C.

WHAT IS CLAIMED IS:

1. A compound of the formula



wherein W is CH or N;

R is (mono- or di-carbocyclic aryl or mono- or di-heterocyclic aryl)-lower alkyl;

R¹ is hydrogen or lower alkyl;

R² and R³ are hydrogen, lower alkyl, lower alkoxy-lower alkyl or aryl-lower alkyl;

or R² and R³ joined together represent lower alkylene optionally interrupted by O, NH, N-lower alkyl or S so as to form a ring with the amide nitrogen;

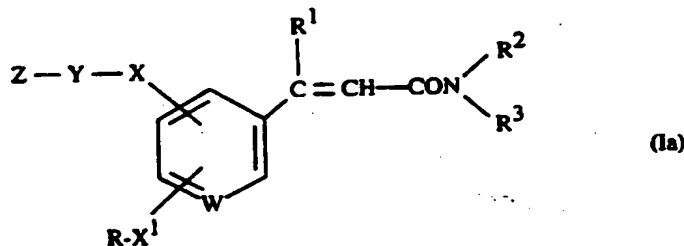
X is O, S, SO, SO₂ or a direct bond;

X¹ is O, S, SO, SO₂ or a direct bond;

Y is a direct bond, lower alkylene or lower alkylidene; and

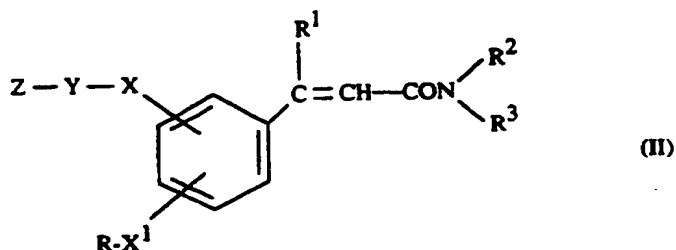
Z is carboxyl, 5-tetrazolyl, hydroxymethyl or carboxyl derivatized in form of a pharmaceutically acceptable ester; or a pharmaceutically acceptable salt thereof.

2. A compound according to claim 1 of formula Ia

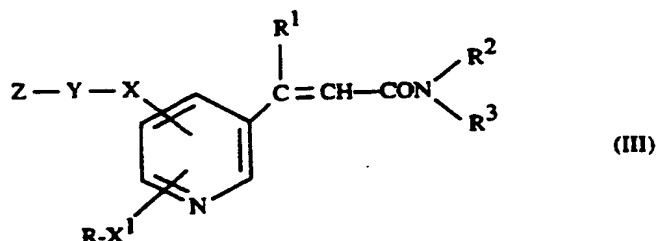


wherein R, R₁, R₂, R₃, X, X¹, Y and Z have meaning as defined above; or a pharmaceutically acceptable salt thereof.

3. A compound according to claim 1 of the formula



or of the formula



wherein in formula II the substituents -X-Y-Z and -X¹-R are located at the meta (3) and para (4) positions or at the two meta (3 and 3') positions and wherein in formula III the said substituents are at adjacent 5 and 6 positions of the pyridine ring;

R is (mono or di-carbocyclic or heterocyclic aryl)-lower alkyl;

R¹ is hydrogen or lower alkyl;

R² and R³ are hydrogen, lower alkyl, lower alkoxy-lower alkyl or aryl-lower alkyl; or R² and R³ together with the nitrogen to which they are attached represent pyrrolidino, piperidino, or morpholino;

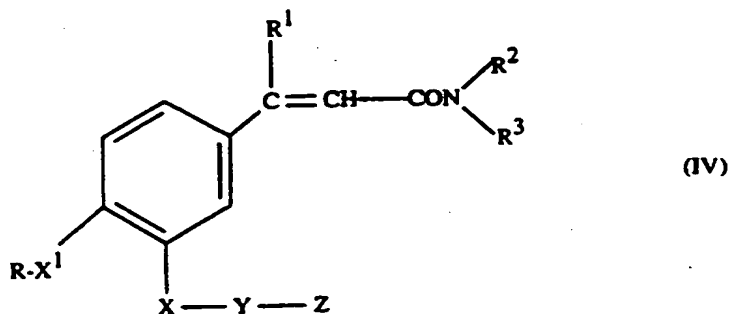
X is O, S or a direct bond;

X¹ is O, S or a direct bond;

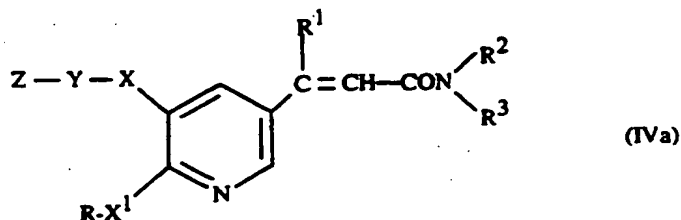
Y is a direct bond, lower alkylene or lower alkylidene; and

Z is carboxyl, 5-tetrazolyl, hydroxymethyl or carboxyl derivatized in form of a pharmaceutically acceptable ester; or a pharmaceutically acceptable salt thereof.

4. A compound according to claim 1 of the formula



or of the formula



wherein R is (mono- or di-carbocyclic or heterocyclic aryl)-lower alkyl;

R¹ is hydrogen or lower alkyl;

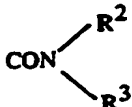
R² and R³ are hydrogen, lower alkyl, lower alkoxy-lower alkyl or aryl-lower alkyl;
or R² and R³ together with the nitrogen to which they are attached represent pyrrolidino,
piperidino or morpholino;

X is O, S or a direct bond;

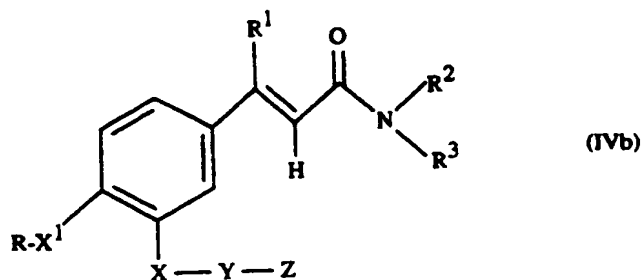
X¹ is O, S or a direct bond;

Y is C₁-C₄-alkylene or C₁-C₄-alkylidene;

Z is carboxyl, 5-tetrazolyl, hydroxymethyl or carboxyl derivatized in form of a
pharmaceutically acceptable ester;
or a pharmaceutically acceptable salt thereof.

5. A compound according to claim 4 which is the (E)-isomer in which the
substituted phenyl and the  groups are trans to each other.

6. A compound according to claim 5 of the formula



or a pharmaceutically acceptable salt thereof.

7. A compound according to claim 6 wherein R is (mono- or di-carbocyclic aryl)-lower alkyl; R¹ is lower alkyl; R² and R³ represent lower alkyl; X represents oxygen (O) or a direct bond; X¹ represents oxygen (O); Y represents lower alkylene or lower alkylidene; Z represents carboxyl or 5-tetrazolyl; or a pharmaceutically acceptable salt thereof.

8. A compound according to claim 4 which is the E-isomer of a compound of formula IVa or a pharmaceutically acceptable salt thereof.

9. A compound according to claim 7 which is (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2,6-difluorobenzyloxy)-phenoxy]-acetic acid or a pharmaceutically acceptable salt thereof.

10. A compound according to claim 7 which is (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(2,6-difluorobenzyloxy)-phenyl]-acetic acid or a pharmaceutically acceptable salt thereof.

11. A compound according to claim 7 which is (E)-[5-(2-diethylcarbamoyl-1-methylvinyl)-2-(1-phenylethoxy)-phenyl]acetic acid or a pharmaceutically acceptable salt thereof.

12. A pharmaceutical composition for antagonizing LTB-4 in mammals comprising an effective LTB-4 antagonizing amount of a compound of claim 1 and a pharmaceutically acceptable carrier.

13. A method of antagonizing LTB-4 activity in mammals which comprises administering to a mammal in need thereof an effective LTB-4 antagonizing amount of a compound according to claim 1.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internal Application No
PCT/EP 97/05255

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC 6 C07D213/53 A61K31/44 C07C235/34

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 6 C07D

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	WO 94 02464 A (SCHERING AG ; HEINDL JOSEF (DE); SKUBALLA WERNER (DE); BUCHMANN BER) 3 February 1994 see the whole document ---	1-12
Y	EP 0 588 655 A (ONO PHARMACEUTICAL CO) 23 March 1994 see the whole document ---	1-12
Y	EP 0 703 216 A (ONO PHARMACEUTICAL CO) 27 March 1996 see the whole document ---	1-12
Y	EP 0 656 349 A (ONO PHARMACEUTICAL CO) 7 June 1995 see the whole document ---	1-12
	--- -/--	

☒ Further documents are listed in the continuation of box C.☒ Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents:

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

"Z" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

27 January 1998

Date of mailing of the international search report

13.02.98

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Stellmach, J

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internal Application No

PCT/EP 97/05255

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	WO 94 11341 A (CIBA GEIGY AG ;MORRISSEY MICHAEL M (US); SUH HONGSUK (KR)) 26 May 1994 see the whole document ---	1-12
Y	EP 0 518 819 A (CIBA GEIGY AG) 16 December 1992 see the whole document ---	1-12
Y	WO 91 18601 A (SMITHKLINE BEECHAM CORP) 12 December 1991 see the whole document ---	1-12
Y	WO 93 06085 A (SMITHKLINE BEECHAM CORP) 1 April 1993 see the whole document ---	1-12
Y	WO 93 16036 A (BOEHRINGER INGELHEIM INT ;BOEHRINGER INGELHEIM KG (DE)) 19 August 1993 see the whole document ---	1-12
Y	KONNO,M. ET AL.: "Synthesis and Structure-activity relationships of a series of substituted phenyl-propionic acids as as novel class of leukotriene B4 antagonists" ADV.PROSTAGL.THROMB.LEUKOTR.RES., vol. 21, 1990, NEW YORK, pages 411-414, XP002053114 see the whole document ---	1-12
Y	DJURIC,S.W. ET AL.: "The leukotriene B4 receptor antagonists - A most discriminating class of antiinflammatory agent ?" DRUGS FUTURE, vol. 17, no. 9, 1992, pages 819-830, XP000650327 see the whole document -----	1-12

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/EP 97/05255

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)

This International Search Report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. ☒ Claims Nos.:
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
see FURTHER INFORMATION sheet PCT/ISA/210
2. ☒ Claims Nos.:
because they relate to parts of the International Application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful International Search can be carried out, specifically:
see FURTHER INFORMATION sheet PCT/ISA/210
3. ☐ Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

1. ☐ As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this International Search Report covers all searchable claims.
2. ☐ As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. ☐ As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this International Search Report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. ☐ No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this International Search Report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

Remark on Protest

- ☐ The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
- ☐ No protest accompanied the payment of additional search fees.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No. PCT/EP 97/05255

FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCT/ISA/ 210

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

Claims Nos.: 1-5

because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:

Due to the fact that the claims 1-5 encompass such an enormous amount of compounds which contain only a minor fixed part and a large number of variables which may contain variables, the scope of said claims cannot be evaluated and an exhaustive search is thus impossible.

Remark : Although claim 13 is directed to a method of treatment of the human/animal body , the search has been carried out and based on the alleged effects of the compound/composition.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Internal: Application No

PCT/EP 97/05255

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9402464 A	03-02-94	DE 4224402 A	27-01-94
		AU 679184 B	26-06-97
		AU 4415393 A	14-02-94
		CA 2139586 A	03-02-94
		EP 0651745 A	10-05-95
		HU 71887 A	28-02-96
		JP 7508990 T	05-10-95
		US 5624943 A	29-04-97
EP 0588655 A	23-03-94	AT 145894 T	15-12-96
		CA 2106452 A	19-03-94
		DE 69306345 D	16-01-97
		DE 69306345 T	23-10-97
		ES 2097457 T	01-04-97
		JP 8259512 A	08-10-96
		JP 8109164 A	30-04-96
		US 5432178 A	11-07-95
		US 5622984 A	22-04-97
		US 5614555 A	25-03-97
EP 0703216 A	27-03-96	CA 2158676 A	21-03-96
		JP 8143529 A	04-06-96
EP 0656349 A	07-06-95	CA 2137106 A	04-06-95
		CN 1110679 A	25-10-95
		JP 7206801 A	08-08-95
		US 5514713 A	07-05-96
WO 9411341 A	26-05-94	US 5451700 A	19-09-95
		AT 161826 T	15-01-98
		AU 683436 B	13-11-97
		AU 5599494 A	08-06-94
		CA 2148930 A	26-05-94
		EP 0669909 A	06-09-95
		FI 952361 A	15-05-95
		HU 72991 A	28-06-96
		JP 8503466 T	16-04-96
		MX 9307208 A	29-07-94
		NO 951934 A	28-06-95
		US 5488160 A	30-01-96

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Internat Application No

PCT/EP 97/05255

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9411341 A		US 5639768 A ZA 9308574 A	17-06-97 22-08-94
EP 0518819 A	16-12-92	AT 125791 T AU 653603 B AU 1807392 A CA 2070795 A CZ 279630 B DE 69203797 D DE 69203797 T ES 2075672 T IE 67513 B IL 102105 A JP 5239009 A MX 9202749 A NO 178259 B NZ 243079 A US 5488160 A US 5451700 A	15-08-95 06-10-94 17-12-92 12-12-92 17-05-95 07-09-95 08-02-96 01-10-95 03-04-96 31-10-96 17-09-93 01-12-92 13-11-95 25-11-94 30-01-96 19-09-95
WO 9118601 A	12-12-91	AU 655428 B AU 8189691 A CA 2083957 A CN 1058015 A EP 0593464 A HU 64747 A JP 7116150 B MX 26167 A NZ 238426 A	22-12-94 31-12-91 08-12-91 22-01-92 27-04-94 28-02-94 13-12-95 28-02-94 25-11-94
WO 9306085 A	01-04-93	AP 333 A AU 2573592 A CA 2119467 A CN 1073431 A EP 0604529 A JP 6510786 T MX 9205358 A NZ 244371 A PT 100881 A ZA 9207160 A	25-04-94 27-04-93 01-04-93 23-06-93 06-07-94 01-12-94 01-07-93 27-11-95 29-10-93 02-08-93

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Internatl Application No
PCT/EP 97/05255

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
W0 9316036 A	19-08-93	DE 4203201 A	12-08-93
		DE 4224289 A	27-01-94
		DE 4244241 A	30-06-94
		AU 3349793 A	03-09-93
		CA 2129526 A	06-08-93
		CZ 9401886 A	15-03-95
		EP 0625138 A	23-11-94
		FI 943618 A	04-08-94
		HU 68419 A	28-06-95
		JP 7503718 T	20-04-95
		MX 9300630 A	01-09-93
		NO 942903 A	03-10-94
		NZ 246593 A	27-07-97
		SK 91494 A	08-02-95
		ZA 9300733 A	06-08-93



PCT

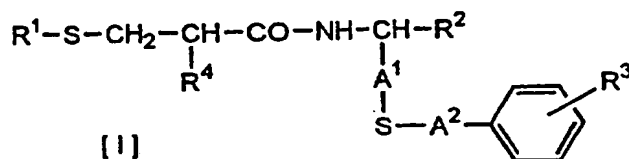
特許協力条約に基づいて公開された国際出願

B19

<p>(51) 国際特許分類6 C07C 323/60, A61K 31/165, 31/195, 31/215, 31/275</p>	<p>A1</p>	<p>(11) 国際公開番号 WO98/09943</p> <p>(43) 国際公開日 1998年3月12日(12.03.98)</p>
<p>(21) 国際出願番号 PCT/JP97/03124</p> <p>(22) 国際出願日 1997年9月5日(05.09.97)</p> <p>(30) 優先権データ 特願平8/235145 1996年9月5日(05.09.96) JP</p> <p>(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 参天製薬株式会社 (SANTEN PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP] 〒533 大阪府大阪市東淀川区下新庄3丁目9番19号 Osaka, (JP)</p> <p>(72) 発明者; および (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ) 堀内正人(HORIUCHI, Masato)[JP/JP] 藤村健一(FUJIMURA, Kenichi)[JP/JP] 須原 寛(SUHARA, Hiroshi)[JP/JP] 〒533 大阪府大阪市東淀川区下新庄3丁目9番19号 参天製薬株式会社内 Osaka, (JP)</p> <p>(74) 代理人 弁理士 岸本瑛之助, 外(KISHIMOTO, Einosuke et al.) 〒542 大阪府大阪市中央区西心斎橋1丁目13番18号 イナバビル3階 Osaka, (JP)</p>		<p>(81) 指定国 CA, CN, KR, NO, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).</p> <p>添付公開書類 国際調査報告書</p>
<p>(54)Title: NOVEL SULFUR-CONTAINING AMINO ACID DERIVATIVES</p> <p>(54)発明の名称 新規含硫黄アミノ酸誘導体</p> <div style="text-align: center; margin: 20px 0;"> $\begin{array}{c} R^1-S-CH_2-\underset{\substack{ \\ R^4}}{CH}-CO-NH-\underset{\substack{ \\ A^1}}{CH}-R^2 \\ \\ S-A^2-\text{C}_6\text{H}_4-R^3 \end{array} \quad [I]$ </div> <p>(57) Abstract Novel sulfur-containing amino acid derivatives of general formula (I) and exhibiting a high inhibitory activity against LTA₄ hydrases. In said formula (I), R¹ is H, alkyl, (substituted) phenylalkyl, alkanoyl or (substituted) benzoyl; R² is ester, amide or carboxyl; R³ is hydroxyl, alkyl, halogenoalkyl, alkoxy, halogenoalkoxy, alkylthio, (substituted) phenyl, (substituted) phenoxy, (substituted) phenylthio, halogeno, alkylsulfonyl, halogenoalkylsulfonyl, nitro or cyano; R⁴ is alkyl; and A¹ and A² are each alkylene.</p>		

(57) 要約

本発明は、L T A₄ ヒドロラーゼ阻害活性の高い新規含硫黄アミノ酸誘導体を提供することを目的とする。本発明による含硫黄アミノ酸誘導体は、下記一般式〔I〕で示される。



R¹ はH、アルキル、（置換）フェニルアルキル、アルカノイルまたは（置換）ベンゾイルを、R² はエステル、アミドまたはカルボキシルを、R³ はヒドロキシ、アルキル、ハロゲノアルキル、アルコキシ、ハロゲノアルコキシ、アルキルチオ、（置換）フェニル、（置換）フェノキシ、（置換）フェニルチオ、ハロゲン原子、アルキルスルホニル、ハロゲノアルキルスルホニル、ニトロまたはシアノを、R⁴ はアルキルを、A¹ はアルキレンを、A² はアルキレンを示す。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に記載されたPCT加盟国を特定するために使用されるコード（参考情報）

AL	アルバニア	ES	スペイン	LK	スリランカ	SE	スウェーデン
AM	アルメニア	FI	フィンランド	LR	リベリア	SG	シンガポール
AT	オーストリア	FR	フランス	LS	レソト	SI	スロヴェニア共和国
AU	オーストラリア	GA	ガボン	LT	リトアニア	SK	スロヴァキア共和国
AZ	アゼルバイジャン	GB	英国	LU	ルクセンブルグ	SL	シエラレオネ
BA	ボスニア・ヘルツェゴビナ	GE	グルジア	LV	ラトヴィア	SN	セネガル
BB	バルバドス	GH	ガーナ	MC	モナコ	SZ	スワジランド
BE	ベルギー	GM	ガンビア	MD	モルドヴァ共和国	TD	チャド
BF	ブルキナ・ファソ	GN	ギニア	MG	マダガスカル	TG	トゴ
BG	ブルガリア	GW	ギニアビサウ	MK	マケドニア共和国	TJ	タジキスタン
BJ	ベナン	HU	ハンガリー	ML	マリ	TM	トルクメニスタン
BR	ブラジル	ID	インドネシア	MN	モンゴル	TR	トルコ
BY	ベラルーシ	IE	アイルランド	MR	モリタニア	TT	トリニダード・トバゴ
CA	カナダ	IL	イスラエル	MW	モザンビーク	UA	ウクライナ
CC	中央アフリカ共和国	IS	アイスランド	MX	メキシコ	UG	ウガンダ
CG	コンゴ	IT	イタリア	NE	ニジェール	US	米国
CH	スイス	JP	日本	NL	オランダ	UZ	ウズベキスタン
CI	コート・ジボアール	KE	ケニア	NO	ノルウェー	VN	ヴェトナム
CM	カメルーン	KG	キルギスタン	NZ	ニュージーランド	YU	ユーゴスラビア
CN	中国	KP	朝鮮民主主義人民共和国	PL	ポーランド	ZW	ジンバブエ
CU	キューバ	KR	大韓民国	PT	ポルトガル		
CZ	チェッコ共和国	KZ	カザフスタン	RO	ルーマニア		
DE	ドイツ	LC	セントルシア	RU	ロシア連邦		
DK	デンマーク	LI	リヒテンシュタイン	SD	スーダン		
EE	エストニア						

明 細 書

新規含硫黄アミノ酸誘導体

技術分野

- 5 本発明はロイコトリエン A_4 ヒドロラーゼに対して阻害作用を有し、リウマチ、乾癬、炎症性腸疾患、痛風、嚢胞性線維症等の炎症性疾患の治療剤などの医薬として有用な新規含硫黄アミノ酸誘導体に関するものである。

10 背景技術

エポキシドヒドロラーゼの一つであるロイコトリエン A_4 (以下、 LTA_4 とする) ヒドロラーゼは、活性中心に亜鉛を必要とする金属含有酵素である。

- 15 LTA_4 ヒドロラーゼは、 LTA_4 から強力な前起炎物質であるロイコトリエン B_4 (以下、 LTB_4 とする) への生化学的変換の触媒的役割を果たす。

- LTB_4 は5-リポキシゲナーゼ経路中において生成するアラキドン酸代謝物で、肥満細胞、好中球、単球、マクロファージ等を含む種々の細胞で生合成され、炎症の重要なメディエーターとしての役割を担っている。 LTB_4 は白血球の走化性、凝集、脱顆粒および多形核白血球の蓄積を誘導し、血管透過性および浮腫形成を亢進させる。そのため、炎症性疾患、例えば、リウマチ (J. Clin. Invest., 66, 116-117 (1980))、乾癬 (Br. J. Pharmacol., 83, 313-317 (1984))、
25 炎症性腸疾患 (Gastroenterology, 86, 453-460 (1984))、痛風 (Lancet, 2, 1122-1124 (1982)) の病変部および嚢胞性線維症の喀痰中 (Lancet, 342, 465-469 (1993)) には、特に高レベルの LTB_4 が検出されていることが報告されている。

3-オキシラニル安息香酸およびその誘導体が、LTA₄ヒドロラーゼ阻害作用を有し、乾癬、炎症性腸疾患、関節炎、痛風等の炎症性疾患の治療剤として有用であることが報告されている（特開平2-134375号公報）。

一方、一般式〔I〕で表される本発明化合物の構造的特徴
15 は、システイン等の含硫黄アミノ酸の硫黄原子が置換フェニ
ルアルキル基と結合し、かつ、N-末端が分枝の含硫低級ア
ルカノイル基と結合しているところにある。以下、化学構造
の観点から従来の技術について説明する。



25

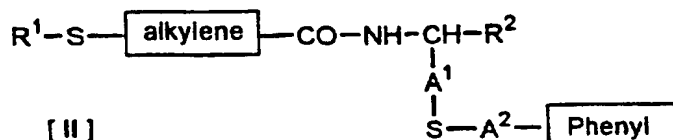
ぜ 2 4. 1 1 阻害作用を有していること (J. Med. Chem., 37, 2461-2476(1994)) が報告されている。また、後者については、ACE 阻害作用およびリウマチ様因子不活性化作用を有することからリウマチ様疾患治療剤ならびに抗圧剤として有用であること (特開昭 6 1 - 1 6 5 3 6 2 号公報)、エンドペプチダーゼ 2 4. 1 1 阻害作用を有し高血圧治療に有用であること (特開昭 6 3 - 3 9 8 5 5 号公報)、および内因性 ANF のナトリウム排泄増加作用を有し、高血圧およびうっ血性心不全の治療に有用であること (特開平 2 - 5 0 3 7 9 9 号公報) が報告されている。しかしながら、これら報告には L T A₄ ヒドロラーゼ阻害作用については何等記載されていない。

上記のように、含硫黄アミノ酸誘導体の ACE 阻害作用、
15 エンドペプチダーゼ 2 4. 1 1 阻害作用、リウマチ様因子不活性化作用、内因性 ANF のナトリウム排泄増加作用に着目した研究は種々行われている。しかしながら、含硫黄アミノ酸誘導体について L T A₄ ヒドロラーゼ阻害作用に着目した研究は全くなされておらず、どのような化合物が L T A₄ ヒドロラーゼ阻害作用を有するか、また、その化合物において種々の置換基を導入することが効果にどのような影響を及ぼすのかを研究することは非常に興味ある課題であった。

発明の開示

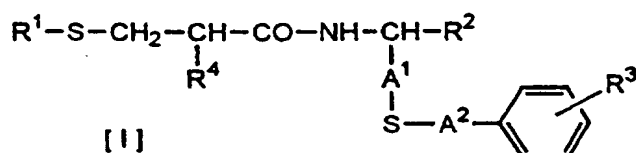
25 本発明者等は、システイン等の含硫黄アミノ酸に着目し種々の誘導体の合成研究を行い、得られた化合物について L T A₄ ヒドロラーゼ阻害活性を測定した。その結果、少なくとも式 [II] で表される基本構造を有すると L T A₄ ヒドロラ

一ゼ阻害活性を示すことを見いだした。



5

しかしながら、優れた活性を有する化合物についてさらに鋭意研究した結果、上記式〔II〕において“Phenyl”が置換基を有したフェニル基であり、かつ、“Alkylene”が低級アルキル基を導入したエチレン基であることが優れた活性を示すのに必須であることを見いだした。これらの知見を総合し一般式〔I〕で示される本発明化合物が非常に高いLTA₄ヒドロラーゼ阻害活性を有することを見いだすに至った。本発明化合物における上記要件が必須であることは、後述する〔比較試験〕の結果が明確に示している。また、本発明化合物は安全性の面でも優れており、医薬として好適な化合物である。



20 [式中、R¹ は水素原子、低級アルキル基、フェニル低級アルキル基、低級アルカノイル基またはベンゾイル基を示し、該フェニル低級アルキル基およびベンゾイル基のフェニル環は低級アルキル基、低級アルコキシ基またはハロゲン原子で置換されていてもよい。

25 R^2 はエステル、アミドまたはヒドロキサム酸に変換されていてもよいカルボキシル基を示す。

R^3 はヒドロキシ基、低級アルキル基、低級シクロアルキル基、ハロゲン低級アルキル基、低級アルコキシ基、ハロゲ

- ノ低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、フェニル基、フェノキシ基、フェニルチオ基、ハロゲン原子、低級アルキルスルホニル基、ハロゲノ低級アルキルスルホニル基、ニトロ基またはシアノ基を示し、該フェニル基、フェノキシ基およびフェニルチオ基のフェニル環は、低級アルキル基または低級アルコキシ基で置換されていてもよい。

R^4 は低級アルキル基を示す。

A^1 は低級アルキレン基を示す。

A^2 は低級アルキレン基を示す。以下に同じ。]

- 10 上記で規定する基を詳しく説明する。ハロゲンとはフッ素、塩素、臭素、ヨウ素を示す。低級アルキルとはメチル、エチル、プロピル、ヘキシル、イソプロピル、tert-ブチル等の1～6個の炭素原子を有する直鎖または分枝のアルキル基を示す。低級アルカノイルとはアセチル、プロピオニル、ブチリル、ヘキサノイル、イソブチリル、ピバロイル等の2～6個の炭素原子を有する直鎖または分枝のアルカノイルを示す。低級シクロアルキルとは、シクロプロパン、シクロブタン、シクロペンタン、シクロヘキサン等の3～8の炭素数を有する環状アルキルを示す。低級アルコキシとはメトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、ヘキシルオキシ、イソプロポキシ、tert-ブトキシ等の1～6個の炭素原子を有する直鎖または分枝のアルコキシを示す。低級アルキルチオとはメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、ブチルチオ、ヘキシルチオ、イソプロピルチオ、tert-ブチルチオ等の1～6個の炭素原子を有する直鎖または分枝のアルキルチオを示す。低級アルキレンとはメチレン、エチレン、トリメチレン、テトラメチレン、ペンタメチレン、ヘキサメチレン、メチルメチレン、プロピレン、エチルエチレン、ジメチルエチレン、ブ

ロピルエチレン、イソプロピルエチレン、メチルトリメチレン、ジメチルメチレン、エチルメチレン、プロピルメチレン、イソプロピルメチレン、ブチルメチレン等の1～6の炭素原子を有する直鎖または分枝のアルキレンを示す。低級アルキルスルホニルとは、メチルスルホニル、エチルスルホニル、ヘキシルスルホニル、イソプロピルスルホニル、tert-ブチルスルホニル等の1～6の炭素数を有する直鎖または分枝のアルキルスルホニルを示す。

エステルとはメチルエステル、エチルエステル、ヘキシル
10 エステル、イソプロピルエステル、tert-ブチルエステル等の低級アルキルエステル、ベンジルエステル等のフェニル低級アルキルエステル等のようにカルボン酸のエステルとして汎用されるものを示す。アミドとはアンモニアとのアミド、
15 メチルアミン、ジメチルアミンやエチルアミン等の低級アルキルアミンとのアミド、ベンジルアミン等のフェニル低級アルキルアミンとのアミド等のようにカルボン酸のアミドとして汎用されるものを示す。

本発明化合物における塩類とは医薬として許容される塩であれば特に制限はなく、塩酸、硝酸、硫酸等の無機酸との塩、
20 また、ナトリウム、カリウム、カルシウム等のアルカリ金属またはアルカリ土類金属との塩、アンモニウム塩、ジエチルアミン、トリエタノールアミン塩等の有機アミンとの塩などが挙げられる。また、本発明化合物は水和物の形態をとっていてもよい。

25 ところで、医薬品として用いられる化合物においては、生体内における吸収促進および持続性向上、製剤化する上での安定化などを目的として、カルボン酸のエステル化等のプロドラッグ化や、製造手段として、すなわち合成中間体として

それらの誘導体を用いる技術も汎用されている。従って、本発明においてもカルボキシ基はカルボン酸の汎用誘導体であるエステルやアミドの形に変換されてもよい。

本発明化合物のうち、好ましい例としては、下記のものが
5 挙げられる。

- ・上記一般式 [I] において、 R^1 が水素原子、低級アルキル基、フェニル低級アルキル基、低級アルカノイル基またはベンゾイル基を示し、該フェニル低級アルキル基およびベンゾイル基のフェニル環は低級アルキル基、低級アルコキシ基
10 またはハロゲン原子で置換されていてもよく、 R^2 が低級アルキルエステルもしくはフェニル低級アルキルエステルに変換されていてもよいカルボキシ基；アンモニア、低級アルキルアミンもしくはフェニル低級アルキルアミンとのアミドに変換されてもよいカルボキシ基；またはヒドロキサム酸
15 に変換されてもよいカルボキシ基を示し該フェニル低級アルキルエステルおよび該フェニル低級アルキルアミンのフェニル環はヒドロキシ基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基または低級アルキルアミノ基で置換されていてもよく、 R^3 はヒドロキシ基、低級アルキル基、低級シクロアルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、
20 低級アルコキシ基、ハロゲノ低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、フェニル基、フェノキシ基、フェニルチオ基、ハロゲン原子、低級アルキルスルホニル基、ハロゲノ低級アルキルスルホニル基、ニトロ基またはシアノ基を示し、該フェ
25 ニル基、フェノキシ基およびフェニルチオ基のフェニル環は低級アルキル基または低級アルコキシ基で置換されていてもよく、 R^4 が低級アルキル基を示し、 A^1 が低級アルキレン基を示し、 A^2 が低級アルキレン基を示す化合物 (a) およ

びその塩類。

化合物 (a) およびその塩類に属するもののうち、特に、次の化合物が例示される。

- 化合物 (a) において R^1 が水素原子、低級アルカノイル基またはベンゾイル基を示す化合物およびその塩類。
- 化合物 (a) において R^1 が水素原子またはベンゾイル基を示す化合物およびその塩類。
- 化合物 (a) において、 R^2 が低級アルキルエステルもしくはフェニル低級アルキルエステルに変換されていてもよいカルボキシル基；または低級アルキルアミンもしくはフェニル低級アミンとのアミドに変換されていてもよいカルボキシル基を示す化合物およびその塩類。
- 化合物 (a) において、 R^2 がカルボキシル基を示す化合物およびその塩類。
- 15 • 化合物 (a) において、 R^3 が低級アルキル基、低級シクロアルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、低級アルコキシ基、ハロゲノ低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、フェニル基、フェノキシ基、フェニルチオ基、ハロゲン原子、低級アルキルスルホニル基、ハロゲノ低級アルキルスルホニル基、ニトロ基またはシアノ基を示す化合物およびその塩類。
- 20 • 化合物 (a) において、 R^3 が低級アルキル基、低級シクロアルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、低級アルコキシ基、ハロゲノ低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、フェニル基、フェノキシ基、ハロゲン原子、低級アルキルスルホニル基、ニトロ基またはシアノ基を示す化合物およびその塩類。
- 25 • 化合物 (a) において、 R^3 がメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、tert-ブチル基、シクロヘキシル基、トリフルオロメチル基、メトキシ基、エトキシ基、トリ

フルオロメトキシ基、メチルチオ基、フェニル基、フェノキシ基、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、メチルスルホニル基、ニトロ基またはシアノ基を示す化合物およびその塩類。

- 5 ・化合物 (a) において、 R^3 が低級アルキル基、低級シクロアルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、低級アルキルチオ基またはハロゲン原子を示す化合物およびその塩類。
- ・化合物 (a) において、 R^3 がイソプロピル基、tert-ブチル基、シクロヘキシル基、トリフルオロメチル基、メチル
- 10 チオ基またはヨウ素原子を示す化合物およびその塩類。
- ・化合物 (a) において、 R^4 がメチル基を示す化合物およびその塩類。
- ・化合物 (a) において、 A^1 がメチレン基またはジメチルメチレン基を示す化合物およびその塩類。
- 15 ・化合物 (a) において、 A^1 がメチレン基を示す化合物およびその塩類。
- ・化合物 (a) において、 A^2 がメチレン基、メチルメチレン基、ジメチルメチレン基、エチルメチレン基、プロピルメチレン基、イソプロピルメチレン基またはブチルメチレン基
- 20 を示す化合物およびその塩類。
- ・化合物 (a) において、 A^2 がメチレン基、メチルメチレン基、ジメチルメチレン基またはエチルメチレン基を示す化合物およびその塩類。
- ・化合物 (a) において、 R^3 が低級アルキル基、低級シク
- 25 ロアルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、低級アルコキシ基、ハロゲノ低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、フェニル基、フェノキシ基、フェニルチオ基、ハロゲン原子、低級アルキルスルホニル基、ハロゲノ低級アルキルスルホニル基、

ニトロ基またはシアノ基を示し、 R^4 が低級アルキル基を示す化合物およびその塩類。

- ・化合物 (a) において、 R^3 が低級アルキル基、低級シクロアルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、低級アルコキシ基、
5 ハロゲノ低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、フェニル基、フェノキシ基、ハロゲン原子、低級アルカンスルホニル基、ニトロ基またはシアノ基を示し、 R^4 が低級アルキル基を示す化合物およびその塩類。

- ・化合物 (a) において、 R^3 がメチル基、エチル基、プロ
10 ピル基、イソプロピル基、tert-ブチル基、シクロヘキシル基、トリフルオロメチル基、メトキシ基、エトキシ基、トリフルオロメトキシ基、メチルチオ基、フェニル基、フェノキシ基、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、メチルスルホニル基、ニトロ基またはシアノ基を示し、 R^4 が
15 メチル基を示す化合物およびその塩類。

・化合物 (a) において、 R^3 が低級アルキル基、低級シクロアルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、低級アルキルチオ基またはハロゲン原子を示し、 R^4 が低級アルキル基を示す化合物およびその塩類。

- 20 ・化合物 (a) において、 R^3 がイソプロピル基、tert-ブチル基、シクロヘキシル基、トリフルオロメチル基、メチルチオ基またはヨウ素原子を示し、 R^4 がメチル基を示す化合物およびその塩類。

- 25 本発明化合物の好ましい例として、さらに下記のものが挙げられる。

・上記一般式 [I] において、 R^1 が水素原子、低級アルカノイル基またはベンゾイル基を示し、 R^2 が低級アルキルエステルもしくはフェニル低級アルキルエステルに変換されて

いてもよいカルボキシ基；または低級アルキルアミンもしくはフェニル低級アルキルアミンとのアミドに変換されていてもよいカルボキシ基を示し、 R^3 が低級アルキル基、低級シクロアルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、低級アルコキシ基、ハロゲノ低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、フェニル基、フェノキシ基、フェニルチオ基、ハロゲン原子、低級アルキルスルホニル基、ハロゲノ低級アルキルスルホニル基、ニトロ基またはシアノ基を示し、 R^4 が低級アルキル基を示し、 A^1 が低級アルキレン基を示し、 A^2 が低級アルキレン基を示す化合物（b）およびその塩類。

・上記一般式 [I] において、 R^1 が水素原子、低級アルカノイル基またはベンゾイル基を示し、 R^2 が低級アルキルエステルに変換されていてもよいカルボキシ基を示し、 R^3 が低級アルキル基、低級シクロアルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、低級アルコキシ基、ハロゲノ低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、フェニル基、フェノキシ基、ハロゲン原子、低級アルキルスルホニル基、ニトロ基またはシアノ基を示し、 R^4 が低級アルキル基を示し、 A^1 が低級アルキレン基を示し、 A^2 が低級アルキレン基を示す化合物（c）およびその塩類。

・化合物（c）において、 R^2 がカルボキシ基またはエトキシカルボニル基を示し、 R^3 がメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、tert-ブチル基、シクロヘキシル基、トリフルオロメチル基、メトキシ基、エトキシ基、トリフルオロメトキシ基、メチルチオ基、フェニル基、フェノキシ基、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、メチルスルホニル基、ニトロ基またはシアノ基を示し、 R^4 がメチル基を示し、 A^1 がメチレン基を、 A^2 がメチレン基、メ

チルメチレン基、ジメチルメチレン基またはエチルメチレン基を示す化合物およびその塩類。

- ・上記一般式 [I] において、 R^1 が水素原子、アセチル基またはベンゾイル基を示し、 R^2 がカルボキシル基、メトキシカルボニル基またはエトキシカルボニル基を示し、 R^3 がメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、tert-ブチル基、トリフルオロメチル基、メトキシ基、エトキシ基、シクロヘキシル基、トリフルオロメトキシ基、メチルチオ基、フェニル基、フェノキシ基、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、メチルスルホニル基、ニトロ基またはシアノ基を示し、 R^4 がメチル基を示し、 A^1 がメチレン基、メチルメチレン基またはジメチルメチレン基を示し、 A^2 がメチレン基、メチルメチレン基、ジメチルメチレン基、エチルメチレン基、プロピルメチレン基、イソプロピルメチレン基またはブチルメチレン基を示す化合物 (d) およびその塩類。

- ・上記一般式 [I] において、 R^1 が水素原子またはベンゾイル基を示し、 R^2 がカルボキシル基を示し、 R^3 が低級アルキル基、低級シクロアルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、低級アルキルチオ基またはハロゲン原子を示し、 R^4 が低級アルキル基を示し、 A^1 が低級アルキレン基を示し、 A^2 が低級アルキレン基を示す化合物 (e) およびその塩類。

- ・化合物 (e) において、 R^3 がイソプロピル基、tert-ブチル基、シクロヘキシル基、トリフルオロメチル基、メチルチオ基またはヨウ素原子を示し、 R^4 がメチル基を示し、 A^1 がメチレン基を示し、 A^2 がメチレン基、メチルメチレン基、ジメチルメチレン基またはエチルメチル基を示す化合物及びその塩類。

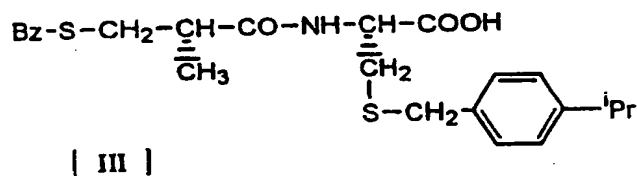
- ・上記一般式 [I] において、 R^3 がイソプロピル基、tert-

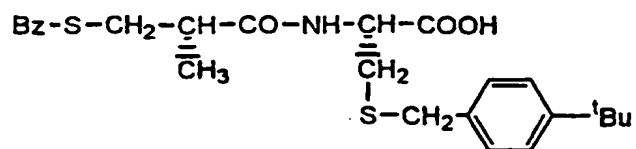
- ーブチル基、シクロヘキシル基、トリフルオロメチル基、メチルチオ基またはヨウ素原子を示し、 R^4 がメチル基を示し、 A^1 がメチレン基またはジメチルメチレン基を示し、 A^2 がメチレン基、メチルメチレン基、ジメチルメチレン基またはエチルメチレン基を示す化合物 (f) およびその塩類。

- 本発明の好ましい具体例として、下記式 [III] から [XI] および式 [XIX] から [XXIV] で表される (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4 - イソプロピルベンジルチオ) プロピオン酸 [III]、(2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4 - tert-ブチルベンジルチオ) プロピオン酸 [IV]、(2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4 - メチルチオベンジルチオ) プロピオン酸 [V]、(2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4 - ヨードベンジルチオ) プロピオン酸 [VI]、(2R) - 3 - (4 - イソプロピルベンジルチオ) - 2 - [(2S) - 3 - メルカプト - 2 - メチルプロピオニルアミノ] プロピオン酸 [VII]、(2R) - 3 - (4 - tert-ブチルベンジルチオ) - 2 - [(2S) - 3 - メルカプト - 2 - メチルプロピオニルアミノ] プロピオン酸 [VIII]、(2R) - 3 - (4 - tert-ブチルベンジルチオ) - 2 - [(2RS) - 3 - メルカプト - 2 - メチルプロピオニルアミノ] プロピオン酸 [IX]、(2R) - 2 - [(2S) - 3 - メルカプト - 2 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4 - メチルチオベンジルチオ) プロピオン酸 [X]、(2R) - 3 - (4 - ヨードベンジルチオ) - 2 - [(2S) - 3 - メルカプト - 2 -

メチルプロピオニルアミノ] プロピオン酸 [XI]、(2R)
 -2-[(2S) -3-メルカプト-2-メチルプロピオニ
 ルアミノ] -3-[(α-メチル-4-イソプロピル) ベン
 ジルチオ] プロピオン酸 [XIX]、(2R) -2-[(2S)
 5 -3-メルカプト-2-メチルプロピオニルアミノ] -3-
 [(α, α-ジメチル-4-イソプロピル) ベンジルチオ]
 プロピオン酸 [XX]、(2R) -3-[(α-エチル-4-
 イソプロピル) ベンジルチオ] -2-[(2S) -3-メル
 カプト-2-メチルプロピオニルアミノ] プロピオン酸 [XX
 10 I]、(2R) -3-[(4-tert-ブチル-α-メチル)
 ベンジルチオ] -2-[(2R) -3-メルカプト-2-メ
 チルプロピオニルアミノ] プロピオン酸 [XXII]、(2R)
 -3-(4-シクロヘキシルベンジルチオ) -2-[(2S)
 -3-メルカプト-2-メチルプロピオニルアミノ] プロピ
 15 オン酸 [XXIII]、(2R) -3-[(4-シクロヘキシル
 -α, α-ジメチル) ベンジルチオ] -2-[(2S) -3
 -メルカプト-2-メチルプロピオニルアミノ] プロピオン
 酸 [XXIV]、およびこれら化合物の塩類が挙げられる。なお、
 下記式 [III] から [XI] および式 [XIX] から [XXIV] 中、
 20 “Bz” はベンゾイル基を、“^tBu” はtert-ブチル基を、
 “ⁱPr” はイソプロピル基をそれぞれ示す。

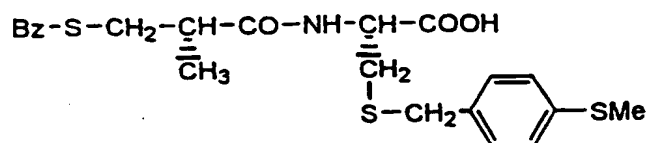
25





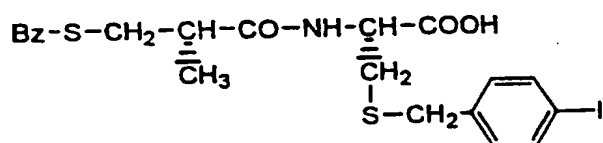
| IV |

5



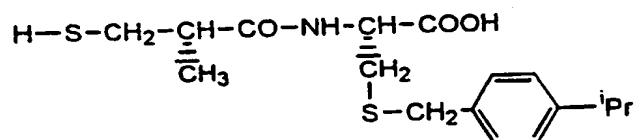
| V |

10



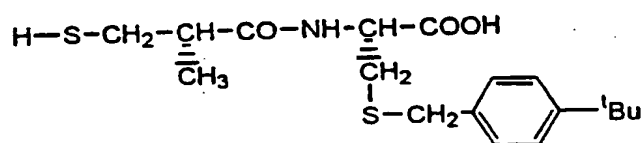
| VI |

15

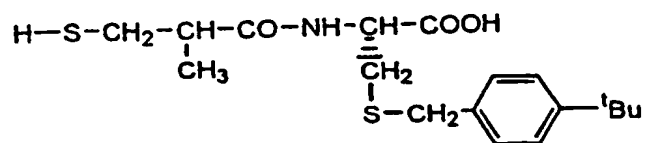


| VII |

20

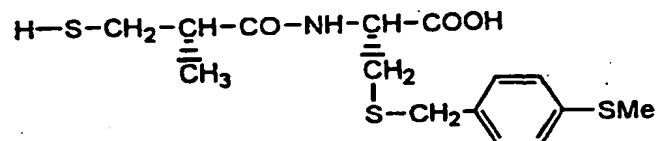


| VIII |

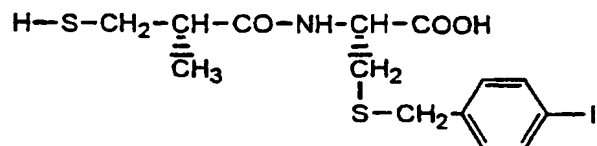


| IX |

25

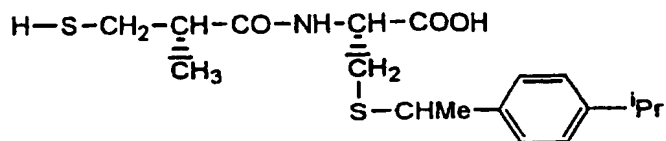


| X |



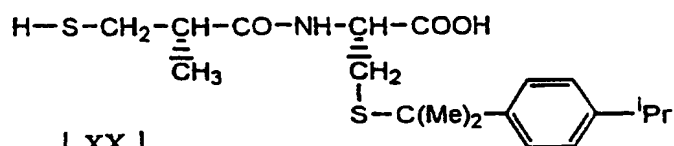
[XI]

5



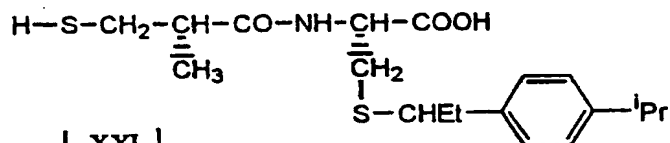
[XIX]

10



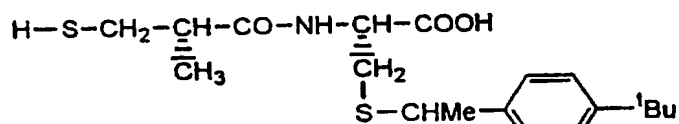
[XX]

15

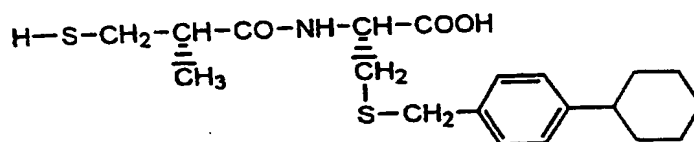


[XXI]

20

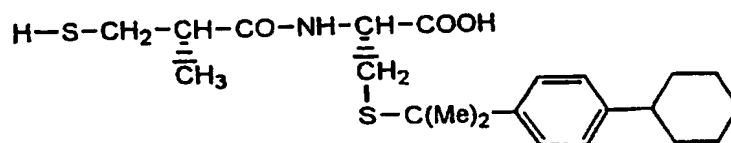


[XXII]



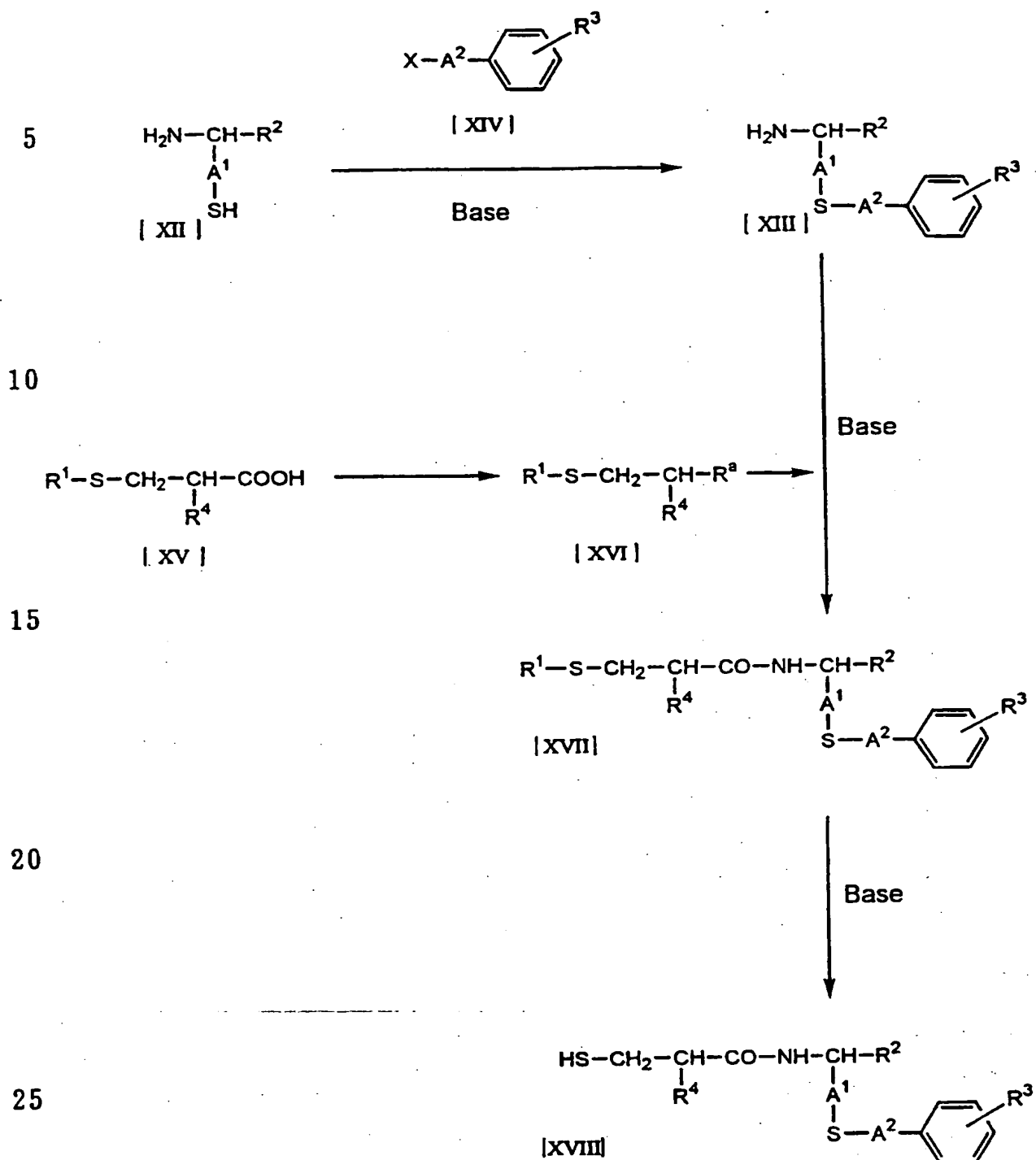
[XXIII]

25



[XXIV]

本発明化合物の代表的な合成法を下記に示す。



[式中、 R^a はカルボン酸の活性エステルを示す。

X はハロゲン原子を示す。]

上記で新たに規定した基をさらに詳しく説明すると、活性
エステルとは、4-ニトロフェニルエステルまたはN-ヒド
5 ロキシコハク酸イミドエステル等のようにアミノ酸の活性エ
ステルとして汎用されるものを示す。

上記式[XII]で表される化合物を、塩基存在下で式[XIV]
で表される化合物と反応させて、式[XIII]で表される化合物
を得る。次いで、式[XV]で表される化合物を式[XVI]で表さ
10 れる活性エステル体に導き、その活性エステル体を化合物[X
III]と塩基存在下で反応させることにより、 R^1 が低級アル
カノイルまたはベンゾイル基（該ベンゾイル基のフェニル環
が低級アルキル基、低級アルコキシ基またはハロゲン原子で
置換されてもよい。）である本発明化合物（式[XVII]）を得
15 る。次いで、必要に応じて塩基存在下で保護基を除去するこ
とで R^1 が水素原子である本発明化合物（式[XVIII]）を得
る。

また、本発明化合物のカルボキシル基は、必要に応じて汎
用される方法を用いてエステルに変換することが出来る。ま
20 た、そのエステル体は、常法に従いヒドロキサム酸誘導体に
導くことが出来る。逆に、エステルは、汎用される方法を用
いて加水分解または酸の添加により、カルボン酸とすることが
できる。

上記の方法によって得られた化合物は、常法により前述の
25 様な塩類とすることができる。

一般式で表される化合物にはジアステレオ異性体および光
学異性体が存在するが、それらはすべて本発明に含まれる。
光学活性な原料を用いると単一のジアステレオ異性体および

光学異性体が得られるが、ラセミ体を原料として用いた場合には、汎用される方法、例えば光学分割等を用いる方法により各異性体を分離することができる。

- 本発明化合物の有用性を調べるべく、本発明化合物の L T A₄ ヒドロラーゼに対する作用を検討した。詳細については後述の薬理試験の項で示すが、基質として L T A₄ を用い酵素反応で生じる L T A₄ 量を指標として検討した結果、本発明化合物は L T A₄ ヒドロラーゼに対し強い阻害活性を示した。このことから、本発明化合物は酵素反応によって生じる L T A₄ が関与する幅広い疾患、特にリウマチ、乾癬、炎症性腸疾患、痛風、嚢胞性線維症等の炎症性疾患の治療に有用であることが期待される。

- 本発明化合物は経口でも、非経口でも投与することができる。投与剤型としては、錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、注射剤等が挙げられ、汎用されている技術を用いて製剤化することができる。例えば錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤等の経口剤であれば、乳糖、結晶セルロース、デンプン、植物油等の増量剤、ステアリン酸マグネシウム、タルク等の滑沢剤、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドン等の結合剤、カルボキシメチルセルロース、カルシウム、低置換ヒドロキシプロピルメチルセルロース等の崩壊剤、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、マクロゴール、シリコン樹脂等のコーティング剤、ゼラチン皮膜剤などを必要に応じて加えればよい。

- 本発明化合物の投与量は症状、年齢、剤型等によって適宜選択できるが、経口剤であれば通常1日あたり0.1～5000mg、好ましくは1～1000mgを1回または数回に分けて投与すればよい。

発明を実施するための最良の形態

以下に、本発明化合物の製造例、製剤例および薬理試験の結果を示すが、これらの例は本発明をよりよく理解するためのものであり、本発明の範囲を限定するものではない。

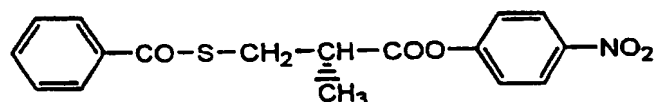
5 【実施例】

[製造例]

参考例 1

(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 - メチルプロピオン酸 4 - ニトロフェニルエステル (参考化合物 1 - 1)

10



氷冷下、(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 - メチル
 15 プロピオン酸 (15 g) の塩化メチレン (100 ml) 溶液に、4 - ニトロフェノール (10.2 g) およびジシクロヘキシルカルボジイミド (15.2 g) を順々に加え、混合液を氷冷下で 30 分、室温で 4 時間 30 分攪拌する。生じる沈殿物を濾過により除去し、濾液を減圧濃縮する。得られる油
 20 状物をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製し、標記化合物を 26.01 g (定量的) 得る。

(参考化合物 1 - 1)

m p 42.0 ~ 44.0 °C

$[\alpha]_D^{20}$ -101.2° (c = 1.0, メタノール)

25 I R (K B r, cm^{-1}) 3079, 2988, 1759, 1660, 1592, 1521, 1351, 1323, 1204

参考例 1 と同様に操作し、下記化合物を得る。

・ (2RS) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 - メチルプロピオン酸 4 - ニトロフェニルエステル (参考化合物 1 - 2)

mp 40.5 ~ 42.0 °C

IR (KBr, cm^{-1}) 3076, 2979, 1758,
5 1661, 1593, 1522, 1346, 1209

・ (2RS) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 - エチルプロピオン酸 4 - ニトロフェニルエステル (参考化合物 1 - 3)

IR (Film, cm^{-1}) 2967, 2935, 1761,
1664, 1523, 1347, 1209

10 ・ (2RS) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 - プロピルプロピオン酸 4 - ニトロフェニルエステル (参考化合物 1 - 4)

IR (Film, cm^{-1}) 3084, 1761, 1666,
1616, 1524, 1347

15 ・ (2RS) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 - イソプロピルプロピオン酸 4 - ニトロフェニルエステル (参考化合物 1 - 5)

IR (Film, cm^{-1}) 3083, 1758, 1665,
1616, 1524, 1347, 1315

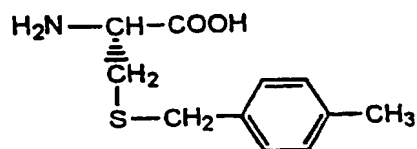
20 ・ (2S) - 3 - (アセチルチオ) - 2 - メチルプロピオン酸 4 - ニトロフェニルエステル (参考化合物 1 - 6)

$[\alpha]_D^{20}$ -77.3° (c=0.99, メタノール)

IR (Film, cm^{-1}) 1762, 1694, 1526,
1348, 1206, 1136

25 参考例 2

S - (4 - メチルベンジル) - L - システイン (参考化合物 2 - 1)



- 5 L-システイン塩酸塩・一水和物 (2.0 g) を 2 N 水酸化ナトリウム水溶液 (11.4 ml) に溶解する。これに α -ブロモ-p-キシレン (2.3 g) のエタノール (10 ml) 溶液を加える。この液を室温で 40 分攪拌し析出する結晶を濾取する。得られた結晶を再結晶することで精製し標記化合物を得る。

(参考化合物 2-1)

mp 210.0 ~ 211.0 °C (分解)

IR (KBr, cm^{-1}) 2919, 2115, 1618, 1581, 1495, 1421, 1298

- 15 参考例 2 と同様に操作し、下記化合物を得る。また、参考化合物 2-8, 2-9, 2-13, 2-15, 2-19, 2-20, 2-21, 2-25 および 2-26 において、反応基質として臭素体の代わりに塩素体を用い同様に操作し、下記化合物を得る。尚、反応基質のハロゲン体が市販品として手に入らない場合、市販の置換基を有するトルエン体からの N-ブromoコハク酸イミドによる Wohl-Ziegler 法 (実験化学講座第 4 版 19 巻 428 頁) あるいは、ベンジルアルコール体から塩化チオニルによる塩素化法 (実験化学講座第 4 版 19 巻 444 頁) を用いて、目的化合物を合成する。

• S-(4-メチルベンジル)-D-システイン (参考化合物 2-2)

• S-(3-メチルベンジル)-L-システイン (参考化合物 2-3)

物 2-3)

・ S - (4-エチルベンジル) - L - システイン (参考化合物 2-4)

mp 195.0 ~ 197.0 °C

5 IR (KBr, cm^{-1}) 2964, 1617, 1580, 1491, 1395, 1343

・ S - (4-プロピルベンジル) - L - システイン (参考化合物 2-5)

mp 210.0 ~ 213.0 °C (分解)

10 IR (KBr, cm^{-1}) 3164, 2956, 2614, 1618, 1562, 1495, 1395

・ S - (4-イソプロピルベンジル) - L - システイン (参考化合物 2-6)

mp 200.0 ~ 205.0 °C (分解)

15 IR (KBr, cm^{-1}) 2959, 1585, 1491, 1412, 1342

・ S - (4-tert-ブチルベンジル) - L - システイン (参考化合物 2-7)

mp 180.0 ~ 181.0 °C (分解)

20 IR (KBr, cm^{-1}) 2960, 1615, 1393, 1268, 839

・ S - (4-トリフルオロメチルベンジル) - L - システイン・塩酸塩 (参考化合物 2-8)

mp 213.0 ~ 214.0 °C (分解)

25 $[\alpha]_D^{20}$ -19.6° (c=1.0, メタノール)

IR (KBr, cm^{-1}) 2898, 1731, 1617, 1583, 1502, 1324, 1130, 1067

・ S - (4-メトキシベンジル) - L - システイン (参考化

化合物 2-9)

mp 206.0 ~ 215.0 °C (分解)

IR (KBr, cm^{-1}) 2959, 1611, 1580,
1514, 1419, 1254

- 5 • S-(4-エトキシベンジル)-L-システイン (参考化合物 2-10)

mp 210.0 ~ 212.0 °C (分解)

IR (KBr, cm^{-1}) 2979, 1613, 1579,
1513, 1420, 1344, 1246

- 10 • S-(4-メチルチオベンジル)-L-システイン (参考化合物 2-11)

mp 210.0 ~ 213.0 °C (分解)

IR (KBr, cm^{-1}) 2918, 1617, 1579,
1492, 1419, 1343

- 15 • S-(4-エチルチオベンジル)-L-システイン (参考化合物 2-12)

• S-(4-トリフルオロメトキシベンジル)-L-システイン (参考化合物 2-13)

mp 206.0 ~ 211.0 °C (分解)

- 20 IR (KBr,
- cm^{-1}
-) 3164, 2908, 1620,
-
- 1588, 1563, 1494, 1320

• S-(4-フェニルベンジル)-L-システイン (参考化合物 2-14)

- 25 • S-(4-フェノキシベンジル)-L-システイン (参考化合物 2-15)

mp 208.0 °C (分解)

IR (KBr, cm^{-1}) 2915, 1579, 1490,
1420, 1258, 855, 690

- S - (4 - フェニルチオベンジル) - L - システイン (参考化合物 2 - 16)
- S - (4 - フルオロベンジル) - L - システイン (参考化合物 2 - 17)
- 5 mp 210. 0 ~ 215. 0 °C (分解)
 IR (KBr, cm^{-1}) 2915, 2617, 1621, 1583, 1558, 1491, 1411, 1394
- S - (4 - クロロメチルベンジル) - L - システイン (参考化合物 2 - 18) mp 203. 0 ~ 206. 0 °C (分解)
- 10 解)
 IR (KBr, cm^{-1}) 2880, 1619, 1589, 1560, 1491, 1395, 840
- S - (4 - ブロモベンジル) - L - システイン (参考化合物 2 - 19)
- 15 mp 205. 0 ~ 208. 0 °C (分解)
 IR (KBr, cm^{-1}) 2919, 1616, 1586, 1488, 1397, 1341, 1072
- S - (4 - ヨードベンジル) - L - システイン (参考化合物 2 - 20)
- 20 mp 207. 0 ~ 212. 0 °C (分解)
 IR (KBr, cm^{-1}) 2919, 1615, 1581, 1502, 1416, 1342, 1298, 1059
- S - (4 - メチルスルホニルベンジル) - L - システイン (参考化合物 2 - 21)
- 25 • S - (4 - トリフルオロメチルスルホニルベンジル) - L - システイン (参考化合物 2 - 22)
- S - (4 - ニトロベンジル) - L - システイン (参考化合物 2 - 23)

mp 190.0 ~ 192.0 °C (分解)

IR (KBr, cm^{-1}) 3300, 3107, 1627,
1539, 1346

• S - (4 - シアノベンジル) - L - システイン (参考化合物 2 - 24)

mp 185.0 ~ 188.5 °C (分解)

IR (KBr, cm^{-1}) 2987, 2238, 1585,
1609, 1506

• S - (4 - イソプロピルベンジル) - L - ペニシラミン
(参考化合物 2 - 25)

mp 216.5 ~ 217.9 °C

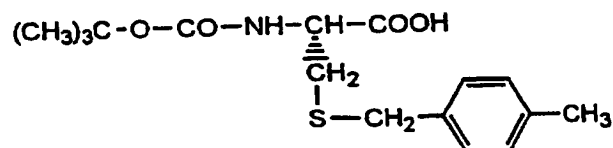
IR (KBr, cm^{-1}) 3128, 2960, 1637,
1509, 1462, 1378, 1329

• S - (4 - シクロヘキシルベンジル) - L - システイン
(参考化合物 2 - 26)

mp 195.6 ~ 197.1 °C

参考例 3

(2R) - 2 - (tert-ブトキシカルボニルアミノ) - 3
- (4 - メチルベンジルチオ) プロピオン酸 (参考化合物 3
20 - 1)



25 氷冷下、S - (4 - メチルベンジル) - L - システイン
(参考化合物 2 - 1) に水 (50 ml) およびトリエチルア
ミン (1.9 ml) を加え、次いで、二炭酸ジ-tert-ブチ
ル (1.9 ml) のテトラヒドロフラン (30 ml) 溶液を

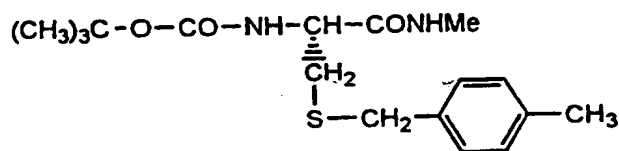
加えた後、室温で一晩攪拌する。反応系に10%クエン酸水溶液を加え酢酸エチルで抽出する。有機層を水ついで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧留去する。得られる残留物をシリカゲルクロマトグラフィで精製し

5 標記化合物を得る。

参考例 4

(2R) - 2 - (tert-ブトキシカルボニルアミノ) - 3 - (4-メチルベンジルチオ) プロピオン酸メチルアミド
(参考化合物 4 - 1)

10



窒素雰囲気および寒剤（氷-食塩）冷却下、(2R) - 2 -
15 - (tert-ブトキシカルボニルアミノ) - 3 - (4-メチル
ベンジルチオ) プロピオン酸（参考化合物 3 - 1、700 m
g）のテトラヒドロフラン（15 ml）溶液に、N-メチル
モルホリン（0.217 ml）およびクロロギ酸イソブチル
（0.256 ml）のテトラヒドロフラン（5 ml）溶液を
20 加え、15分間攪拌する。次いで、寒剤（氷-食塩）冷却下、
40% N-メチルアミン水溶液（0.756 ml）を加え、
さらに2時間攪拌する。反応系に5%炭酸水素ナトリウム水
溶液を加え、酢酸エチルで抽出する。有機層を飽和食塩水で
25 洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧留去する。得
られる残留物をシリカゲルカラムクロマトで精製し、標記化
合物を得る。

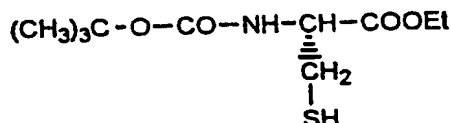
参考例 4 と同様に操作し、下記化合物を得る。

・ (2R) - 2 - (tert-ブトキシカルボニルアミノ) - 3

— (4-メチルベンジルチオ) プロピオン酸ベンジルアミド
(参考化合物 4-2)

参考例 5

N-tert-ブトキシカルボニル-L-システイン エチル
5 エステル (参考化合物 5-1)



10 窒素雰囲気下、L-システイン エチルエステル塩酸塩の
塩化メチレン（30 ml）溶液を氷冷し、トリエチルアミン
（4.8 ml）、二炭酸-tert-ジブチル（1.9 ml）の
塩化メチレン（20 ml）溶液を順次加える。室温で2.5
時間攪拌し、溶媒を減圧留去する。残留物に5%クエン酸水
15 溶液を加え酢酸エチルで抽出する。有機層を水ついで飽和食
塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧留去す
る。得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィで
精製し、標記化合物5.41 g（93.3%）を得る。

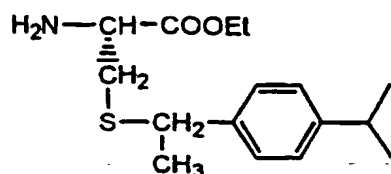
20 $[\alpha]_D^{20} - 24.8^\circ$ (c = 1.0, メタノール)
IR (Film, cm^{-1}) 3369, 2979, 1740,
1716, 1502, 1249

参考例 5 と同様に操作し、下記化合物を得る。

• N-tert-ブトキシカルボニル-L-システイン メチル
エステル (参考化合物 5-2)

25 参考例 6

S - [(α - メチル - 4 - イソプロピル) ベンジル] - L
- システイン エチルエステル (参考化合物 6 - 1)



- 5 窒素雰囲気下、60% NaH (264 mg) のジメチルホルムアミド (10 ml) 中の懸濁液を氷冷し、これに N-tert-ブトキシカルボニル-L-システイン エチルエステル (1.6 g) のジメチルホルムアミド (10 ml) 溶液を加え、次いで、(±)-1-ブromo-1-(4-イソプロピルフェニル) エタン (1.5 g) のジメチルホルムアミド溶液 (10 ml) を加え、50~65℃で1時間攪拌する。放冷後、反応系に10%クエン酸水溶液を加え酢酸エチルで抽出し、有機層を水ついで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧留去する。この残留物に氷冷下、4 N
- 10 塩酸/酢酸エチル溶液 (1.7 ml) を加え室温で30分攪拌する。反応系にジエチルエーテルを加え水で抽出する。水層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で塩基性とし、酢酸エチルで抽出する。有機層を水ついで飽和食塩水で洗浄し無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧留去し、標記化合物 127 mg (6.5%) を得る。

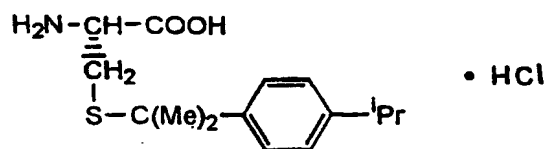
IR (Film, cm^{-1}) 3378, 2961, 1736, 1508, 1182, 834

参考例 6 と同様に操作し、下記化合物を得る。

- S-(4-イソプロピルベンジル]-L-システイン エチルエステル (参考化合物 6-2)

参考例 7

S-[$(\alpha, \alpha$ -ジメチル-4-イソプロピル)ベンジル]-L-システイン・塩酸塩 (参考化合物 7-1)



- 5 窒素雰囲気下、L-システイン塩酸塩・一水和物（3.0 g）と α , α -ジメチル-4-イソプロピルベンジルアルコール（3.04 g）を混合し、得られた混合物を 2 N 塩酸（80 ml）とジオキサン（15 ml）の混液に溶解し、55℃で一晩攪拌する。放冷後、トリエチルアミンを加えて液
- 10 を塩基性とし、二炭酸-tert-ジブチル（3.74 g）のテトラヒドロフラン（35 ml）溶液を加える。室温で 2.5 時間攪拌し、溶媒を減圧留去する。残留物に 5% クエン酸水溶液を加え、全体を酢酸エチルで抽出する。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧
- 15 留去する。得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製し、得られる化合物を酢酸エチル（13 ml）に溶解する。氷冷下、4 N 塩酸/酢酸エチル（13 ml）を加え、室温で 2 時間攪拌する。溶媒を減圧濃縮し、析出する結晶をジエチルエーテルで洗浄し標記化合物を 5.41 g
- 20 （93.3%）を得る。

mp 197.3 ~ 197.9°

$[\alpha]_D^{20}$ -68.0° (c = 1.0, メタノール)

IR (Film, cm^{-1}) 3308, 2963, 1732, 1662, 1518, 1208, 1176, 914

- 25 参考例 7 と同様に操作し、下記化合物を得る。

・ S - [(α -エチル-4-イソプロピル) ベンジル] - L-システイン・塩酸塩 (参考化合物 7-2)

mp 140°

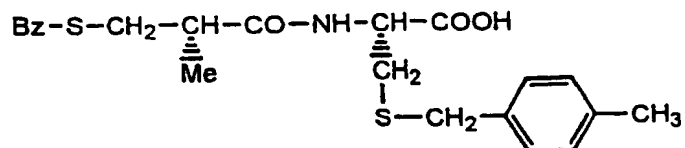
- $[\alpha]_D^{20} + 10.4^\circ$ ($c = 0.51$, メタノール)
 IR (Film, cm^{-1}) 3405, 2961, 1925,
 1574, 1508, 1220, 826
- 5 • S - [(4-tert-ブチル- α -メチル)ベンジル] - L
 - システイン・塩酸塩 (参考化合物 7-3)
 mp 200 ~ 205°
 $[\alpha]_D^{20} + 5.4^\circ$ ($c = 0.51$, メタノール)
 IR (Film, cm^{-1}) 2963, 1744, 1483,
 1224, 1192
- 10 • S - [(4-イソプロピル- α -n-プロピル)ベンジル]
 - L - システイン・塩酸塩 (参考化合物 7-4)
 IR (Film, cm^{-1}) 2959, 1758, 1573,
 1508, 1418, 1249, 1198
- 15 • S - [(4, α -ジイソプロピル)ベンジル] - L - シス
 テイン・塩酸塩 (参考化合物 7-5)
 • S - [(α -n-ブチル-4-イソプロピル)ベンジル]
 - L - システイン・塩酸塩 (参考化合物 7-6)
 mp 187 ~ 189°
 IR (Film, cm^{-1}) 2960, 1761, 1511,
 20 1418, 1198, 742
- S - [(4-シクロヘキシル- α , α -ジメチル)ベンジ
 ル] - L - システイン・塩酸塩 (参考化合物 7-7)
 mp 205.0 ~ 206.0°
 $[\alpha]_D^{20} + 23.9^\circ$ ($c = 1.0$, メタノール)
 25 IR (KBr, cm^{-1}) 2923, 1745, 1487,
 1218, 1188, 844, 824

実施例 1

(2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2

ーメチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4-メチルベンジル
チオ) プロピオン酸 (化合物 1-1)

5



氷冷下、S - (4-メチルベンジル) - L - システイン
(参考化合物 2-1、500 mg) の塩化メチレン (20 ml)
10 / ジメチルホルムアミド (5 ml) 混合溶液にトリエチル
アミン (0.464 ml) を加え攪拌する。反応系に (2
S) - 3-ベンゾイルチオ-2-メチルプロピオン酸 4-
ニトロフェニルエステル (参考化合物 1-1、919 mg)
を加え一晩攪拌する。さらに、反応系を 40~50℃で一晩
攪拌する。反応終了後、減圧濃縮し残留物に 10% クエン酸
15 水溶液を加え、酢酸エチルで抽出する。有機層を水ついで飽
和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧留去
する。得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィ
で精製し標記化合物 660 mg (68.9%) を得る。

(化合物 1-1)

20 mp 115.0~126.0℃
[α]_D²⁰ -123.8° (c=1.00, メタノール)
IR (KBr, cm⁻¹) 3309, 2980, 1728,
1708, 1665, 1534

実施例 1 と同様に操作し、下記化合物を得る。

- 25 • (2R) - 2 - [(2RS) - 3 - (ベンゾイルチオ) -
2-メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4-メチルベンジ
ルチオ) プロピオン酸 (化合物 1-2)
• (2R) - 2 - [(2RS) - 3 - (ベンゾイルチオ) -

2-エチルプロピオニルアミノ]-3-(4-メチルベンジルチオ)プロピオン酸(化合物1-3)

• (2R)-2-[(2RS)-3-(ベンゾイルチオ)-2-プロピルプロピオニルアミノ]-3-(4-メチルベンジルチオ)プロピオン酸(化合物1-4)

• (2R)-2-[(2RS)-3-(ベンゾイルチオ)-2-イソプロピルプロピオニルアミノ]-3-(4-メチルベンジルチオ)プロピオン酸(化合物1-5)

• (2S)-2-[(2S)-3-(ベンゾイルチオ)-2-メチルプロピオニルアミノ]-3-(4-メチルベンジルチオ)プロピオン酸(化合物1-6)

• (2R)-2-[(2S)-3-(ベンゾイルチオ)-2-メチルプロピオニルアミノ]-3-(3-メチルベンジルチオ)プロピオン酸(化合物1-7)

• (2R)-2-[(2S)-3-(ベンゾイルチオ)-2-メチルプロピオニルアミノ]-3-(4-エチルベンジルチオ)プロピオン酸(化合物1-8)

$[\alpha]_D^{20} -125.2^\circ$ (c=0.98, メタノール)

IR (Film, cm^{-1}) 3341, 2967, 2931,

1734, 1662, 1515, 1208

• (2R)-2-[(2S)-3-(ベンゾイルチオ)-2-メチルプロピオニルアミノ]-3-(4-プロピルベンジルチオ)プロピオン酸(化合物1-9) mp 119.0 ~ 121.0 °C

$[\alpha]_D^{20} -120.6^\circ$ (c=0.51, メタノール)

IR (KBr, cm^{-1}) 3290, 2952, 1725,

1709, 1669, 1661, 1648, 1544, 1209

・ (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 -
 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4 - イソプロピルベ
 ンジルチオ) プロピオン酸 (化合物 1 - 10)

mp 92.0 ~ 99.7 °C

5 $[\alpha]_D^{20}$ -123.5° (c = 0.98, メタノール)
 IR (KBr, cm^{-1}) 3296, 2962, 1725,
 1708, 1660, 1541, 1208

・ (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 -
 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4 - tert - ブチルベ
 10 ンジルチオ) プロピオン酸 (化合物 1 - 11)

$[\alpha]_D^{20}$ -89.4° (c = 0.49, メタノール)
 IR (KBr, cm^{-1}) 3307, 2964, 1732,
 1661, 1414, 1207, 913

・ (2R) - 2 - [(2RS) - 3 - (ベンゾイルチオ) -
 15 2 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4 - tert - ブチル
 ベンジルチオ) プロピオン酸 (化合物 1 - 12)

IR (KBr, cm^{-1}) 3338, 2963, 1732,
 1662, 1304, 1208, 913

・ (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 -
 20 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4 - トリフルオロメ
 チルベンジルチオ) プロピオン酸 (化合物 1 - 13)

mp 180.0 ~ 180.7 °C

$[\alpha]_D^{20}$ -104.7° (c = 1.0, メタノール)
 IR (KBr, cm^{-1}) 3295, 2976, 2938,
 25 1711, 1660, 1581, 1542, 1334, 11
 14

・ (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 -
 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4 - メトキシベンジ

ルチオ) プロピオン酸 (化合物 1-14)

mp 133.0 ~ 138.0 °C

$[\alpha]_D^{20} -124.5^\circ$ (c=0.97, メタノール)

IR (KBr, cm^{-1}) 3300, 2931, 1726,
5 1708, 1666, 1535, 1514, 1255, 1242

・ (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 -
メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4-エトキシベンジ
ルチオ) プロピオン酸 (化合物 1-15)

10 mp 117.5 ~ 121.0 °C

$[\alpha]_D^{20} -123.1^\circ$ (c=0.99, メタノール)

IR (KBr, cm^{-1}) 3289, 3072, 2974,
2926, 1725, 1707, 1670, 1660, 1545, 1511, 1238, 1208

15 ・ (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 -
メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4-メチルチオベン
ジルチオ) プロピオン酸 (化合物 1-16)

mp 140.8 ~ 146.0 °C

$[\alpha]_D^{20} -129.1^\circ$ (c=0.97, メタノール)

20 IR (KBr, cm^{-1}) 3292, 2975, 2920,
1724, 1707, 1668, 1660, 1650, 1542, 1208

25 ・ (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 -
メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4-エチルチオベン
ジルチオ) プロピオン酸 (化合物 1-17)

・ (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 -
メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4-トリフルオロメ
トキシベンジルチオ) プロピオン酸 (化合物 1-18)

m p 167.0 ~ 168.2 °C (分解)

$[\alpha]_D^{20} -65.6^\circ$ (c=0.97, ジメチルスルホキシド)

I R (K B r, cm^{-1}) 3291, 2976, 1714, 1661, 1650, 1544, 1314, 1212, 1149

• (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4 - フェニルベンジルチオ) プロピオン酸 (化合物 1 - 19)

10 • (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4 - フェノキシベンジルチオ) プロピオン酸 (化合物 1 - 20)

$[\alpha]_D^{20} -84.5^\circ$ (c=0.99, メタノール)

I R (K B r, cm^{-1}) 3285, 2933, 1659, 1591, 1240, 1207

• (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4 - フェニルチオベンジルチオ) プロピオン酸 (化合物 1 - 21)

20 • (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4 - フルオロベンジルチオ) プロピオン酸 (化合物 1 - 22)

2)

m p 146.0 ~ 150.0 °C

$[\alpha]_D^{20} -71.6^\circ$ (c=0.99, ジメチルスルホキシド)

I R (K B r, cm^{-1}) 3292, 3072, 2975, 1711, 1660, 1544, 1233, 1208

• (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2

ーメチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4-クロロベンジル
チオ) プロピオン酸 (化合物 1-23) mp 162.5
~ 165.0 °C

$[\alpha]_D^{20}$ -120.4° (c=1.0, メタノール)

5 IR (KBr, cm^{-1}) 3291, 2974, 1706,
1667, 1659, 1651, 1544, 690

• (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2
ーメチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4-ブロモベンジル
チオ) プロピオン酸 (化合物 1-24) mp 166.0

10 ~ 168.3 °C

$[\alpha]_D^{20}$ -116.9° (c=1.0, メタノール)

IR (KBr, cm^{-1}) 3292, 2976, 1708,
1659, 1542, 1285, 1242

• (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2
15 ーメチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4-ヨードベンジル
チオ) プロピオン酸 (化合物 1-25) mp 171.0
~ 173.0 °C

$[\alpha]_D^{20}$ -76.5° (c=1.0, ジメチルスルホ
キシド)

20 IR (KBr, cm^{-1}) 3292, 2976, 1714,
1659, 1542, 1242, 1207, 1060

• (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2
ーメチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4-メチルスルホニ
ルベンジルチオ) プロピオン酸 (化合物 1-26)

25 $[\alpha]_D^{20}$ -102.2° (c=0.12, メタノール)

IR (KBr, cm^{-1}) 3294, 2932, 1657,
1535, 1404, 1300, 1208, 1146

• (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2

ーメチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4-トリフルオロメ
チルスルホニルベンジルチオ) プロピオン酸 (化合物 1-2
7)

- 5 • (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2
ーメチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4-ニトロベンジル
チオ) プロピオン酸 (化合物 1-28) mp 169.0
~ 171.0 °C

$[\alpha]_D^{20} - 77.8^\circ$ (c = 0.97, ジメチルスル
ホキシド)

- 10 IR (KBr, cm^{-1}) 3289, 3077, 2976,
2937, 1710, 1658, 1545, 1516, 13
54

- 15 • (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2
ーメチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4-シアノベンジル
チオ) プロピオン酸 (化合物 1-29) mp 155.1
~ 156.5 °C

$[\alpha]_D^{20} - 127.7^\circ$ (c = 1.0, メタノール)

IR (KBr, cm^{-1}) 3291, 2974, 2229,
1710, 1658, 1543, 1207

- 20 • (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2
ーメチルプロピオニルアミノ] - 3 - [(1RS) - 1 -
(4-イソプロピルフェニル) エチルチオ] プロピオン酸エ
チルエステル (化合物 1-30)

- 25 IR (Film, cm^{-1}) 3310, 2963, 1740,
1664, 1514, 1207

• (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2
ーメチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4-イソプロピルベ
ンジルチオ) - 3-メチル酪酸 (化合物 1-31)

$[\alpha]_D^{20} - 82.7^\circ$ ($c = 0.48$, メタノール)
 IR (Film, cm^{-1}) 3367, 2965, 1732,
 1661, 1515, 1208

• ~~(2R) = 2 - [(2S) = 3 - (ベンゾイルチオ) - 2~~
 5 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4-イソプロピルベン
 ジルチオ) プロピオン酸メチルエステル (化合物 1-32)

mp 93.6 ~ 96.5 °C

$[\alpha]_D^{20} - 121.1^\circ$ ($c = 1.0$, メタノール)
 IR (KBr, cm^{-1}) 3338, 2962, 1750,
 10 1660, 1522, 1448, 1432, 1252, 12
 06, 1175, 915, 774, 688, 648

• (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2
 - メチルプロピオニルアミノ] - [(α , α -ジメチル-4
 - イソプロピル) ベンジルチオ] プロピオン酸 (化合物 1-
 15 33)

$[\alpha]_D^{20} - 68.0^\circ$ ($c = 1.0$, メタノール)
 IR (Film, cm^{-1}) 3308, 2963, 1732,
 1662, 1518, 1208, 1176, 914

• (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2
 20 - メチルプロピオニルアミノ] - [(α -エチル-4-イソ
 プロピル) ベンジルチオ] プロピオン酸 (化合物 1-34)

$[\alpha]_D^{20} - 90.8^\circ$ ($c = 0.50$, メタノール)
 IR (Film, cm^{-1}) 2962, 2931, 1734,
 1663, 1420, 1207, 1176, 914

25 • (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2
 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - [(4-tert-ブチル
 - α -メチル) ベンジルチオ] プロピオン酸 (化合物 1-3
 5)

- $[\alpha]_D^{20} - 89.5^\circ$ ($c = 0.99$, メタノール)
 I R (F i l m, cm^{-1}) 3323, 2964, 1731,
 1662, 1515, 1208, 913
 • (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2
 5 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4 - シクロヘキシル
 ベンジルチオ) プロピオン酸 (化合物 1 - 36)
 $[\alpha]_D^{20} - 108.9^\circ$ ($c = 0.52$, メタノール)
 I R (F i l m, cm^{-1}) 3324, 2924, 1737,
 1732, 1666, 1514, 1208, 914, 757,
 10 689
 • (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2
 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - [(4 - イソプロピル
 - α - n - プロピル) ベンジルチオ] プロピオン酸 (化合物
 1 - 37)
 15 I R (F i l m, cm^{-1}) 2959, 1735, 1663,
 1518, 1208
 • (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2
 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - [(4, α - ジイソプ
 ロピル) ベンジルチオ] プロピオン酸 (化合物 1 - 38)
 20 • (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2
 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - [(α - n - ブチル -
 4 - イソプロピル) ベンジルチオ] プロピオン酸 (化合物 1
 - 39)
 I R (F i l m, cm^{-1}) 3324, 2959, 2931,
 25 1738, 1732, 1666, 1520, 1208, 91
 4, 758, 689
 • (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2
 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4 - シクロヘキシル

— α , α —ジメチルベンジルチオ) プロピオン酸 (化合物 1—40)

$[\alpha]_D^{20} -6.8^\circ$ ($c=1.1$, メタノール)

IR (Film, cm^{-1}) 3309, 2972, 2925,
5 2851, 1738, 1663, 1519, 1448, 1208, 914, 756, 689

• (2R)—2—[(2S)—3—(アセチルチオ)—2—メチルプロピオニルアミノ]—3—(4—シクロヘキシルベンジルチオ) プロピオン酸 (化合物 1—41)

10 mp 49.0~56.0°C (粗結晶)

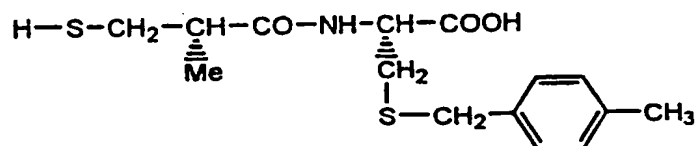
$[\alpha]_D^{20} -98.7^\circ$ ($c=1.0$, メタノール)

IR (KBr, cm^{-1}) 3310, 2924, 1690,
1652, 1534, 1244, 1106

• (2R)—2—[(2RS)—3—(アセチルチオ)—2—メチルプロピオニルアミノ]—3—(4—トリフルオロメチルベンジルチオ) プロピオン酸 (化合物 1—42)

実施例 2

(2R)—2—[(2S)—3—メルカプト—2—メチルプロピオニルアミノ]—3—(4—メチルベンジルチオ) プロピオン酸 (化合物 2—1)



25 窒素雰囲気下、(2R)—2—[(2S)—3—(ベンジルチオ)—2—メチルプロピオニルアミノ]—3—(4—メチルベンジルチオ) プロピオン酸 (化合物 1—1、200 mg) に 28% アンモニア水溶液 (6 ml) を加え室温で 1

時間攪拌する。反応系に酢酸エチルを加え水で抽出する。氷冷下、水層に 6 N 塩酸水溶液を加え pH 2 とし、酢酸エチルで抽出する。有機層を水ついで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧留去する。得られる残留物を
5 シリカゲルカラムクロマトグラフィで精製し標記化合物 9 4 mg (62.3%) を得る。

mp 86.0 ~ 88.5 °C

$[\alpha]_D^{20} - 71.6^\circ$ (c = 0.51, メタノール)

IR (KBr, cm^{-1}) 3458, 3292, 2975,
10 2935, 1744, 1723, 1643, 1542

実施例 2 と同様に操作し、下記化合物を得る。

- (2R) - 2 - [(2RS) - 3 -メルカプト - 2 -メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4 -メチルベンジルチオ)プロピオン酸 (化合物 2 - 2)
- 15 • (2R) - 2 - [(2RS) - 2 -エチル - 3 -メルカプトプロピオニルアミノ] - 3 - (4 -メチルベンジルチオ)プロピオン酸 (化合物 2 - 3)
- (2R) - 2 - [(2RS) - 3 -メルカプト - 2 -プロピルプロピオニルアミノ] - 3 - (4 -メチルベンジルチオ)プロピオン酸 (化合物 2 - 4)
- 20 • (2R) - 2 - [(2S) - 3 -メルカプト - 2 -イソプロピルプロピオニルアミノ] - 3 - (4 -メチルベンジルチオ)プロピオン酸 (化合物 2 - 5)
- (2S) - 2 - [(2S) - 3 -メルカプト - 2 -メチル
25 プロピオニルアミノ] - 3 - (4 -メチルベンジルチオ)プロピオン酸 (化合物 2 - 6)
- (2R) - 2 - [(2S) - 3 -メルカプト - 2 -メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (3 -メチルベンジルチオ)プロ

ロピオン酸（化合物 2-7）

・ (2R) - 3 - (4-エチルベンジルチオ) - 2 - [(2S) - 3-メルカプト-2-メチルプロピオニルアミノ] プ

ロピオン酸（化合物 2-8）

5 mp 49.5 ~ 52.5 °C

$[\alpha]_D^{20}$ -67.5° (c=0.99, メタノール)

IR (KBr, cm^{-1}) 3321, 2964, 2517,

1714, 1643, 1540, 1418, 1198

・ (2R) - 2 - [(2S) - 3-メルカプト-2-メチル

10 プロピオニルアミノ] - 3 - (4-プロピルベンジルチオ)

プロピオン酸（化合物 2-9）

mp 87.0 ~ 89.5 °C

$[\alpha]_D^{20}$ -70.1° (c=0.51, メタノール)

IR (KBr, cm^{-1}) 3332, 2958, 2930,

15 1744, 1723, 1644, 1603, 1542, 14

16, 1220, 1196

・ (2R) - 3 - (4-イソプロピルベンジルチオ) - 2 -

[(2S) - 3-メルカプト-2-メチルプロピオニルアミ

ノ] プロピオン酸（化合物 2-10）

20 $[\alpha]_D^{20}$ -61.1° (c=0.52, メタノール)

IR (Film, cm^{-1}) 3324, 2961, 2567,

1729, 1648, 1515, 1213

・ (2R) - 3 - (4-tert-ブチルベンジルチオ) - 2 -

[(2S) - 3-メルカプト-2-メチルプロピオニルアミ

25 ノ] プロピオン酸（化合物 2-11）

$[\alpha]_D^{20}$ -52.0° (c=0.49, メタノール)

IR (Film, cm^{-1}) 3376, 2965, 1725,

1643, 1515, 1216

• (2R) - 3 - (4-tert-ブチルベンジルチオ) - 2 -
 [(2RS) - 3 -メルカプト - 2 -メチルプロピオニルア
 ミノ] プロピオン酸 (化合物 2 - 12) IR (Film,
 cm^{-1}) 3308, 2567, 1731, 1517, 120

5 3

• (2R) - 2 - [(2S) - 3 -メルカプト - 2 -メチル
 プロピオニルアミノ] - 3 - (4-トリフルオロメチルベン
 ジルチオ) プロピオン酸 (化合物 2 - 13)

mp 82.0 ~ 84.2 °C

10 $[\alpha]_D^{20}$ -66.2° (c=0.48, メタノール)
 IR (KBr, cm^{-1}) 3314, 2567, 1734,
 1654, 1524, 1322, 1170, 1123

• (2R) - 2 - [(2S) - 3 -メルカプト - 2 -メチル
 プロピオニルアミノ] - 3 - (4-メトキシベンジルチオ)

15 プロピオン酸 (化合物 2 - 14)

mp 87.0 ~ 93.0 °C

$[\alpha]_D^{20}$ -73.5° (c=1.0, メタノール)

IR (KBr, cm^{-1}) 3294, 2971, 2935,
 1722, 1708, 1648, 1540, 1513, 12

20 48

• (2R) - 3 - (4-エトキシベンジルチオ) - 2 -
 [(2S) - 3 -メルカプト - 2 -メチルプロピオニルアミ
 ノ] プロピオン酸 (化合物 2 - 15)

mp 85.0 ~ 87.0 °C

25 $[\alpha]_D^{20}$ -68.3° (c=0.51, メタノール)

IR (KBr, cm^{-1}) 3330, 2979, 2934,
 2511, 1718, 1697, 1645, 1607, 15
 42, 1512, 1250

・ (2R) - 2 - [(2S) - 3 - メルカプト - 2 - メチル
プロピオニルアミノ] - 3 - (4 - メチルチオベンジルチオ)
プロピオン酸 (化合物 2 - 16)

mp 87.0 ~ 92.0 °C

5 $[\alpha]_D^{20}$ - 75.2° (c = 0.55, メタノール)
IR (KBr, cm^{-1}) 3285, 2967, 2928,
2544, 1723, 1706, 1650, 1537, 14
20, 1281, 1255

・ (2R) - 3 - (4 - エチルチオベンジルチオ) - 2 -
10 [(2S) - 3 - メルカプト - 2 - メチルプロピオニルアミ
ノ] プロピオン酸 (化合物 2 - 17)

・ (2R) - 2 - [(2S) - 3 - メルカプト - 2 - メチル
プロピオニルアミノ] - 3 - (4 - トリフルオロメトキシベ
ンジルチオ) プロピオン酸 (化合物 2 - 18)

15 mp 55.0 ~ 62.0 °C

$[\alpha]_D^{20}$ - 58.6° (c = 0.97, メタノール)
IR (KBr, cm^{-1}) 3331, 2974, 2937,
1725, 1647, 1605, 1542, 1509, 12
88

20 ・ (2R) - 2 - [(2S) - 3 - メルカプト - 2 - メチル
プロピオニルアミノ] - 3 - (4 - フェニルベンジルメチル
チオ) プロピオン酸 (化合物 2 - 19) mp 92.0 ~
101.0 °C

$[\alpha]_D^{20}$ - 66.2° (c = 0.11, メタノール)
25 IR (KBr, cm^{-1}) 3304, 2931, 1703,
1647, 1530, 1408, 1276, 1250

・ (2R) - 2 - [(2S) - 3 - メルカプト - 2 - メチル
プロピオニルアミノ] - 3 - (4 - フェノキシベンジルチオ)

プロピオン酸 (化合物 2-20)

$[\alpha]_D^{20} -58.4^\circ$ ($c=0.5$, メタノール)

IR (Film, cm^{-1}) 2932, 2568, 1733,

1589, 1236

- 5 • (2R) - 2 - [(2S) - 3 -メルカプト - 2 -メチル
プロピオニルアミノ] - 3 - (4 -フェニルチオベンジルチ
オ) プロピオン酸 (化合物 2-21)

• (2R) - 3 - (4 -フルオロベンジルチオ) - 2 -
[(2S) - 3 -メルカプト - 2 -メチルプロピオニルアミ

- 10 ノ] プロピオン酸 (化合物 2-22)

mp 66.5 ~ 73.0 °C

$[\alpha]_D^{20} -72.5^\circ$ ($c=1.0$, メタノール)

IR (KBr, cm^{-1}) 3334, 3282, 2972,

2360, 1742, 1716, 1643, 1599, 15

- 15 44, 1509, 1219

• (2R) - 3 - (4 -クロロベンジルチオ) - 2 - [(2
S) - 3 -メルカプト - 2 -メチルプロピオニルアミノ] プ
ロピオン酸 (化合物 2-23)

mp 79.0 ~ 92.0 °C

- 20 $[\alpha]_D^{20} -69.7^\circ$ ($c=0.48$, メタノール)

IR (KBr, cm^{-1}) 3283, 2542, 1716,

1643, 1542, 1418

• (2R) - 3 - (4 -プロモベンジルチオ) - 2 - [(2
S) - 3 -メルカプト - 2 -メチルプロピオニルアミノ] プ

- 25 ロピオン酸 (化合物 2-24)

mp 85.0 ~ 94.0 °C

$[\alpha]_D^{20} -63.1^\circ$ ($c=0.53$, メタノール)

IR (KBr, cm^{-1}) 3286, 2972, 2934,

1 7 4 1, 1 7 2 3, 1 7 0 3, 1 6 4 4, 1 6 0 3, 1 5
4 2, 1 0 6 9

• (2 R) - 3 - (4 - ヨードベンジルチオ) - 2 - [(2 S) - 3 - メルカプト - 2 - メチルプロピオニルアミノ] プ

5 プロピオン酸 (化合物 2 - 2 5)

mp 1 0 9. 5 ~ 1 1 1. 5 °C

$[\alpha]_D^{20}$ - 6 0. 6 ° (c = 0. 5 2, メタノール)

IR (KBr, cm^{-1}) 3 3 3 1, 3 2 8 8, 2 9 7 2,
2 9 3 4, 1 7 2 2, 1 6 4 4, 1 6 0 4, 1 5 4 1, 1 4
10 1 4, 1 3 9 3, 1 1 8 2, 1 0 5 8

• (2 R) - 2 - [(2 S) - 3 - メルカプト - 2 - メチル
プロピオニルアミノ] - 3 - (4 - メチルスルホニルベンジ
ルチオ) プロピオン酸 (化合物 2 - 2 6)

mp 1 2 1. 5 ~ 1 2 6. 5 °C

15 $[\alpha]_D^{20}$ - 6 1. 8 ° (c = 0. 0 9 9, メタノール)

IR (KBr, cm^{-1}) 3 3 1 9, 2 9 7 0, 2 5 7 5,
1 7 0 8, 1 6 4 3, 1 5 3 7, 1 2 9 3, 1 2 3 3, 1 1
3 1

• (2 R) - 2 - [(2 S) - 3 - メルカプト - 2 - メチル
20 プロピオニルアミノ] - 3 - (4 - トリフルオロメチルスル
ホニルベンジルチオ) プロピオン酸 (化合物 2 - 2 7)

• (2 R) - 2 - [(2 S) - 3 - メルカプト - 2 - メチル
プロピオニルアミノ] - 3 - (4 - ニトロベンジルチオ) プ
ロピオン酸 (化合物 2 - 2 8)

25 $[\alpha]_D^{20}$ - 5 3. 0 ° (c = 0. 4 9, ジメチルスル
ホキシド)

IR (KBr, cm^{-1}) 3 3 0 6, 2 9 3 2, 2 5 6 9,
1 7 3 1, 1 6 3 2, 1 5 1 9, 1 4 2 2, 1 3 4 6

・ (2R) - 3 - (4 - シアノベンジルチオ) - 2 - [(2S) - 3 - メルカプト - 2 - メチルプロピオニルアミノ] プロピオン酸 (化合物 2 - 29)

[α]_D²⁰ - 66.3° (c = 0.59, メタノール)
 5 IR (Film, cm⁻¹) 3340, 2972, 2932, 2568, 2229, 1733, 1650, 1533, 1214

・ (2R) - 2 - [(2S) - 3 - メルカプト - 2 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - [(α - メチル - 4 - イソプロピル) ベンジルチオ] プロピオン酸 (化合物 2 - 30)

IR (Film, cm⁻¹) 3310, 2963, 1740, 1664, 1514, 1207

・ (2R) - 2 - [(2S) - 3 - メルカプト - 2 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - メチル - 3 - (4 - イソプロピル) ベンジルチオ) 酪酸 (化合物 2 - 31)

[α]_D²⁰ - 23.1° (c = 0.20, メタノール)
 IR (Film, cm⁻¹) 3361, 2964, 2568, 1727, 1648, 1515, 1217

・ (2R) - 2 - [(2S) - 3 - メルカプト - 2 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - [(α, α - ジメチル - 4 - イソプロピル) ベンジルチオ] プロピオン酸 (化合物 2 - 32)

[α]_D²⁰ - 24.7° (c = 0.51, メタノール)
 IR (Film, cm⁻¹) 3318, 2962, 2568, 1731, 1646, 1518, 1383, 1195

25 ・ (2R) - 3 - [(α - エチル - 4 - イソプロピル) ベンジルチオ] - 2 - [(2S) - 3 - メルカプト - 2 - メチルプロピオニルアミノ] プロピオン酸 (化合物 2 - 33)

[α]_D²⁰ - 43.5° (c = 0.48, メタノール)

IR (Film, cm^{-1}) 3310, 2962, 2564,
1731, 1646, 1522, 1420, 1208

- (2R) - 3 - [(4-tert-ブチル- α -メチル) ベンジルチオ] - 2 - [(2R) - 3 -メルカプト-2-メチル
5 プロピオニルアミノ] プロピオン酸 (化合物 2-34)

IR (KBr, cm^{-1}) 2965, 2565, 1732,
1650, 1519, 1218

- (2R) - 3 - (4-シクロヘキシルベンジルチオ) - 2
- [(2S) - 3 -メルカプト-2-メチルプロピオニルア
10 ミノ] プロピオン酸 (化合物 2-35) mp 106.6
~ 109.0 °C

$[\alpha]_D^{20}$ -65.2° (c=0.36, メタノール)

IR (KBr, cm^{-1}) 3318, 2923, 1716,
1655, 1525, 1426, 1266

- 15 • (2R) - 2 - [(2S) - 3 -メルカプト-2-メチル
プロピオニルアミノ] - 3 - [(4-イソプロピル- α -n
-プロピル) ベンジルチオ] プロピオン酸 (化合物 2-36)

IR (Film, cm^{-1}) 2959, 2570, 1732,
1644, 1522, 1216

- 20 • (2R) - 2 - [(2S) - 3 -メルカプト-2-メチル
プロピオニルアミノ] - 3 - [(4, α -ジイソプロピル)
ベンジルチオ] プロピオン酸 (化合物 2-37)

IR (Film, cm^{-1}) 3318, 2960, 2571,
1732, 1644, 1524, 1215

- 25 • (2R) - 3 - [(α -n-ブチル-4-イソプロピル)
ベンジルチオ] - 2 - [(2S) - 3 -メルカプト-2-メ
チルプロピオニルアミノ] プロピオン酸 (化合物 2-38)

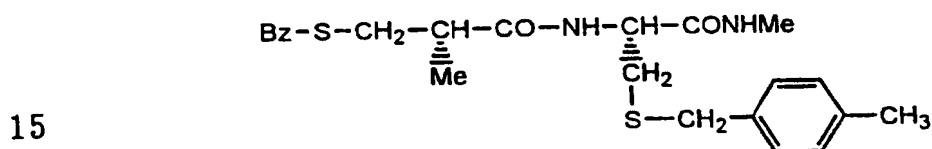
IR (Film, cm^{-1}) 3314, 2959, 1732,

1 6 4 2, 1 5 2 1, 1 1 9 4, 8 4 0, 7 6 1, 5 7 2
 • (2 R) - 3 - [(4 - シクロヘキシル - α , α - ジメチル) ベンジルチオ] - 2 - [(2 S) - 3 - メルカプト - 2 - メチルプロピオニルアミノ] プロピオン酸 (化合物 2 - 3
 5 9)

$[\alpha]_D^{20} - 56.2^\circ$ ($c = 1.0$, メタノール)
 IR (Film, cm^{-1}) 2924, 1740, 1641,
 1610, 1444, 1197

実施例 3

10 (2 R) - 2 - [(2 S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4 - メチルベンジルチオ) プロピオン酸メチルアミド (化合物 3 - 1)



(2 R) - 2 - (tert-ブトキシカルボニルアミノ) - 3 - (4 - メチルベンジルチオ) プロピオン酸メチルアミド (参考化合物 4 - 1、200 mg) に 4 N 塩酸 / ジオキサン (1.5 ml) を加え、室温で 1 時間攪拌する。反応液を減圧濃縮し、得られる残留物を塩化メチレン (5 ml) に溶解する。氷冷下、この溶液に N-メチルモルホリン (0.119 ml)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (109 mg)、(2 S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 - メチルプロピオン酸 (182 mg)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩 (135 mg)、N-メチルモルホリン (0.077 ml) を順に加え、室温で一晩攪拌する。反応系に 5% 炭酸水素ナトリウム水溶液を加え酢

20

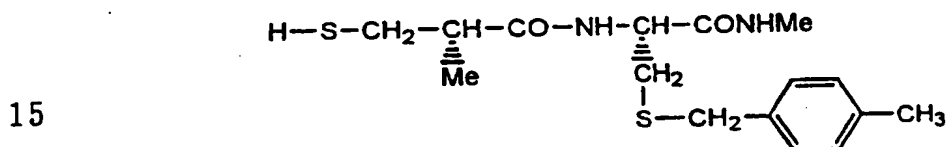
25

酸エチルで抽出する。有機層を5%炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧留去する。得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製し、標記化合物を得る。

- 5 実施例3と同様の方法を用いて以下の化合物が得られる。
 ・(2R)-2-[(2S)-3-(ベンゾイルチオ)-2-メチルプロピオニルアミノ]-3-(4-メチルベンジルチオ)プロピオン酸ベンジルアミド(化合物3-2)

実施例4

- 10 (2R)-2-[(2S)-3-メルカプト-2-メチルプロピオニルアミノ]-3-(4-メチルベンジルチオ)プロピオン酸メチルアミド(化合物4-1)



- (2R)-2-[(2S)-3-(ベンゾイルチオ)-2-メチルプロピオニルアミノ]-3-(4-メチルベンジルチオ)プロピオン酸メチルアミド(化合物3-1、50mg)
 20 のメタノール(2ml)溶液に、1N水酸化ナトリウム水溶液(0.13ml)を加え、室温で15分間攪拌する。反応系に5%クエン酸水溶液を加えpH7とした後、減圧濃縮する。得られる残留物に水を加え、酢酸エチルで抽出する。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、
 25 減圧濃縮し、標記化合物を得る。

実施例4と同様に操作し、下記化合物を得る。

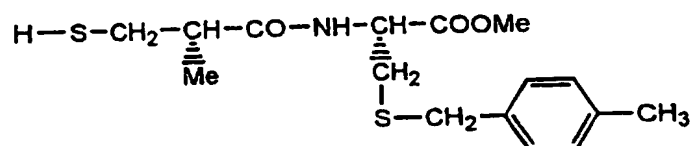
- ・(2R)-2-[(2S)-3-メルカプト-2-メチルプロピオニルアミノ]-3-(4-メチルベンジルチオ)プ

ロピオン酸ベンジルアミド（化合物 4 - 2）

実施例 5

（2 R） - 2 - [（2 S） - 3 - メルカプト - 2 - メチル
プロピオニルアミノ] - 3 - （4 - メチルベンジルチオ）プ

5 ロピオン酸メチルエステル（化合物 5 - 1）



- 10 （2 R） - 2 - [（2 S） - 3 - メルカプト - 2 - メチル
プロピオニルアミノ] - 3 - （4 - メチルベンジルチオ）プ
ロピオン酸（化合物 1 - 1、300 mg）および p-トルエ
ンスルホン酸一水和物（240 mg）のメタノール（10 m
l）溶液に、無水硫酸ナトリウム（3 g）を加え、3 時間 3
15 0 分間加熱還流する。硫酸ナトリウムを濾過により除去し、
濾液を減圧濃縮する。得られる残留物に 5%炭酸水素ナトリ
ウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出する。有機層を 5%炭
酸水素ナトリウム水溶液、5%クエン酸水溶液、飽和食塩水
で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧留去し、標記
20 化合物を得る。

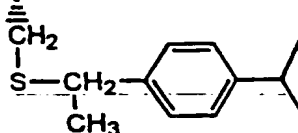
実施例 5 と同様に操作し、下記化合物を得る。

・（2 R） - 2 - [（2 S） - 3 - メルカプト - 2 - メチル
プロピオニルアミノ] - 3 - （4 - メチルベンジルチオ）プ
ロピオン酸ベンジルエステル（化合物 5 - 2）

25 実施例 6

（2 R） - 3 - [（1 R S） - 1 - （4 - イソプロピルフ
ェニル）エチルチオ] - 2 - [（2 S） - 3 - メルカプト -
2 - メチルプロピオニルアミノ] プロピオン酸（化合物 6 -

1)



5

窒素雰囲気下、(2R)-2-[(2S)-3-(ベンゾ
 イルチオ)-2-メチルプロピオニルアミノ]-3-[(1
 RS)-1-(4-イソプロピルフェニル)エチルチオ]プロ
 10 ピオン酸エチルエステル(190mg)のメタノール(2
 ml)/テトラヒドロフラン(0.5ml)混合溶液を氷冷
 し、これに2N水酸化リチウム水溶液(420ml)を加え
 た後、室温に昇温し45分間攪拌する。反応系に酢酸エチ
 ルを加え水で抽出する。水層に10%クエン酸水溶液を加え
 pH3とし、酢酸エチルで抽出し、有機層を水ついで飽和食
 15 塩水で洗浄する。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧留去
 する。得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー
 で精製し、標記化合物57mg(40.7%)を得る。

IR (Film, cm^{-1}) 3307, 2962, 2567,
 1732, 1637, 1522, 1217

20 [製剤例]

本発明化合物の経口剤および注射剤の一般的な製剤例を以
 下に示す。

1) 錠剤

処方1 100mg中

25	本発明化合物	1mg
	乳糖	66.4mg
	トウモロコシデンプン	20mg
	カルボキシメチルセルロース カルシウム	6mg

- ヒドロキシプロピルセルロース 4 m g
 ステアリン酸 マグネシウム 0. 6 m g
 上記処方の錠剤に、コーティング剤（例えば、ヒドロキシ
 プロピルメチルセルロース、マクロゴール、シリコン樹脂等
 5 通常のコーティング剤）2 m gを用いてコーティングを施し、
 目的とするコーティング錠を得る（以下の処方の錠剤も同じ）

。

- 処方2 1 0 0 m g 中
 本発明化合物 5 m g
 10 乳糖 6 2. 4 m g
 トウモロコシデンプン 2 0 m g
 カルボキシメチルセルロース カルシウム 6 m g
 ヒドロキシプロピルセルロース 4 m g
 ステアリン酸 マグネシウム 0. 6 m g
 15 コーティング剤 2 m g

- 処方3 1 0 0 m g 中
 本発明化合物 2 0 m g
 乳糖 5 1 m g
 20 トウモロコシデンプン 1 5 m g
 カルボキシメチルセルロース カルシウム 5 m g
 ヒドロキシプロピルセルロース 5 m g
 ステアリン酸 マグネシウム 1 m g
 タルク 1 m g
 25 コーティング剤 2 m g

- 処方4 1 0 0 m g 中
 本発明化合物 4 0 m g

	乳糖	3 4 m g
	トウモロコシデンプン	1 0 m g
	カルボキシメチルセルロース カルシウム	5 m g
	ヒドロキシプロピルセルロース	5 m g
5	ステアリン酸 マグネシウム	2 m g
	タルク	2 m g
	コーティング剤	2 m g

	処方 5 2 2 0 m g 中	
10	本発明化合物	1 0 0 m g
	乳糖	6 7 m g
	トウモロコシデンプン	2 0 m g
	カルボキシメチルセルロース カルシウム	1 0 m g
	ヒドロキシプロピルセルロース	1 0 m g
15	ステアリン酸 マグネシウム	4 m g
	タルク	4 m g
	コーティング剤	5 m g

2) カプセル剤

20	処方 1 1 5 0 m g 中	
	本発明化合物	5 m g
	乳糖	1 4 5 m g

本発明化合物と乳糖の混合比を変えることにより、本発明
 25 化合物の成分量が 1 0 m g / カプセル、3 0 m g / カプセル、
 5 0 m g / カプセル、1 0 0 m g / カプセルであるカプセル
 剤を調製する。

3) 顆粒剤

処方 1 1 0 0 m g 中		
	本発明化合物	3 0 m g
	マンニトール	4 6 . 5 m g
	ポリビニルピロリドン K - 3 0	7 m g
5	オイドラギット R L	1 5 m g
	トリアセチン	1 . 5 m g

処方 2 1 3 0 m g 中		
	本発明化合物	5 0 m g
10	乳糖	5 5 m g
	バレイショデンプン	2 0 m g
	ヒドロキシプロピルセルロース	4 m g
	タルク	微量

15 4) 注射剤

処方 1 1 0 m l 中		
	本発明化合物	1 0 ~ 1 0 0 m g
	塩化ナトリウム	9 0 m g
	水酸化ナトリウム	適量
20	滅菌精製水	適量

[薬理試験]

25 L T A₄ ヒドロラーゼ活性の測定法として、基質として L T A₄ を用い、酵素反応で生じる L T B₄ 量を測定すること
 で酵素活性を測定する Izumiらの方法が知られている (Biochem. Biophys. Res. Commun., 135, 139-145 (1986))。そこで、この文献に記載された方法に準じて、本発明化合物の L T A₄ ヒドロラーゼへの作用を検討した。

(実験方法)

酵素標品としては、Izumi らの方法 (Biochem. Biophys. Res. Commun., 135, 139-145 (1986)) および Evansらの方法 (Biochem. Biophys. Acta, 840, 43-50 (1985)) に準じて、以下の方法によりモルモット肺から粗抽出したものを
5 用いた。

Hartley系モルモット (体重330g) から肺を摘出し、氷冷下、肺重量の3倍量のリン酸緩衝液 (5.0 mM、pH 7.4、1 mMのエチレンジアミン四酢酸 (EDTA) および1 mMのジチオトレイトール (DTT) を含む) 中で
10 ホモジナイズした後、20分間低速遠心 ($800 \times g$)、20分間高速遠心 ($10000 \times g$) さらに60分間超遠心 ($100000 \times g$ 、60分) して上清を得た。氷冷下、この上清を、これに飽和硫酸アンモニウム水溶液 (pH 7.0
15 ~ 7.2 、1 mMのDTTを含む) を滴下することによって、40%飽和とした後、20分間高速遠心 ($10000 \times g$) した。さらにその上清を、これに飽和硫酸アンモニウム水溶液 (pH 7.0 ~ 7.2 、1 mMのDTTを含む) を滴下することによって、70%飽和とした後、20分間高速遠心
20 ($10000 \times g$) した。得られたペレットをトリス-酢酸緩衝液 (20 mM、pH 7.8、1 mMのDTTを含む) 2 mlに溶解し、2リットルの同溶液中で透析することにより酵素標品を得た。

基質であるLTA₄は、LTA₄メチルエステルを加水分
25 解することにより調製し、エタノールに溶解したものを
用いた。

次に、本発明化合物の酵素標品への作用を検討するため、表1の組成の混合溶液を用いて下記の反応条件で反応させた。

表1

ヘPes緩衝液	50mM、pH7.8
酵素標品	0.4~0.6mg たん白
LTA ₄	63μM
DTT水溶液	3mM
被験化合物	10 ⁻⁸ ~10 ⁻³ M

上記溶液50μlを37℃で1分間インキュベーションした。氷冷下、反応液にアセトニトリル-エタノール-酢酸混合液(150:50:3,容積比)100μlを加え、-20℃で30分間放置した後、5分間高速遠心(10000×g)して上清を得た。その上清中のLTB₄生成量を高速液体クロマトグラフィーにて測定した。

被験化合物のLTA₄ヒドロラーゼに対する阻害作用の程度は、下記の式より求めた阻害率で示す。

$$\text{阻害率 (\%)} = \frac{A - B}{A} \times 100$$

A : 被験化合物非存在下でのLTB₄生成量

B : 被験化合物存在下でのLTB₄生成量

(結果)

表2に実験結果の一例として、化合物1-8、化合物1-9、化合物1-10、化合物1-11、化合物1-13、化合物1-16、化合物1-18、化合物1-23、化合物1-24、化合物1-25、化合物1-26、化合物1-28、化合物2-8、化合物2-9、化合物2-10、化合物2-11、化合物2-12、化合物2-13、化合物2-16、

化合物 2-25、化合物 2-26、化合物 2-30、化合物
2-32、化合物 2-33、化合物 2-34、化合物 2-3
5 および化合物 2-39 において、LTA₄ ヒドロラーゼを
50% 阻害するのに要した濃度 (IC₅₀) を示す。

5

(以下余白)

10

15

20

25

表 2

5

10

15

20

25

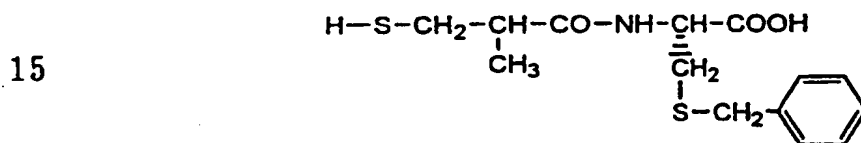
	IC ₅₀ (M)
化合物1-8	1.2×10^{-7}
化合物1-9	1.7×10^{-7}
化合物1-10	1.2×10^{-7}
化合物1-11	3.2×10^{-8}
化合物1-13	1.0×10^{-7}
化合物1-16	1.1×10^{-7}
化合物1-18	1.0×10^{-7}
化合物1-23	3.0×10^{-7}
化合物1-24	3.1×10^{-7}
化合物1-25	5.1×10^{-8}
化合物1-26	2.0×10^{-7}
化合物1-28	2.9×10^{-7}
化合物2-8	2.8×10^{-7}
化合物2-9	7.2×10^{-8}
化合物2-10	2.0×10^{-7}
化合物2-11	2.4×10^{-8}
化合物2-12	5.8×10^{-8}
化合物2-13	1.4×10^{-7}
化合物2-16	4.6×10^{-8}
化合物2-25	1.5×10^{-8}
化合物2-26	1.6×10^{-7}
化合物2-30	5.5×10^{-8}
化合物2-32	2.5×10^{-8}
化合物2-33	6.7×10^{-8}
化合物2-34	6.8×10^{-8}
化合物2-35	7.9×10^{-8}
化合物2-39	5.5×10^{-8}

表 2 に示されるように、本発明化合物は L T A₄ ヒドロラーゼ活性を低濃度で顕著に阻害することが認められた。

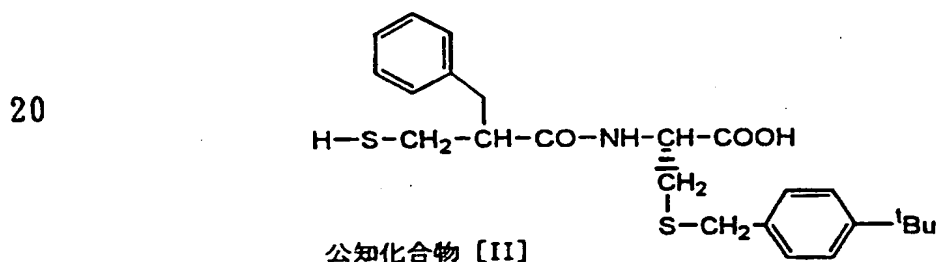
[比較試験]

5 [課題を解決するための手段]の項に記載したように、先に示した式 [II] において“Phenyl”が置換基を有したフェニル基であり、かつ、“Alkylene”が低級アルキル基を導入したエチレン基であることが優れた活性を示すための重要な要件であることを示すため、下記の比較試験を行った。

10 “Phenyl”が置換基を持たない化合物として、Chem. Pharm. Bull., 35, 2382-2387 (1987)記載の下記公知化合物 [I] を用い、“Alkylene”が低級アルキル基以外の置換基を有する化合物として、特開昭 63-39855 号公報記載の下記公知化合物 [II] を用いた。



公知化合物 [I]



実験は前記 [薬理試験] と同じ条件にて行った。

25 その結果、公知化合物 [I] は 10^{-5} M の濃度でも L T A₄ ヒドロラーゼに対する阻害効果をほとんど示さなかった。
4 また、公知化合物 [II] の IC_{50} は 4.5×10^{-6} M であり、本発明の化合物群より一桁またはそれ以下の L T A₄ ヒ

ドロラーゼ阻害効果しか示さず、特に公知化合物 [II] のベンジル基がメチル基に置き換わっただけの本発明化合物 (2-12) と比べると約 1 / 100 の $LT A_4$ ヒドロラーゼ阻害効果しか示さなかった。

- 5 上記結果は、式 [II] において "Phenyl" が置換基を有したフェニル基であり、かつ、"Alkylene" が低級アルキル基を導入したエチレン基であることが、優れた活性を示すための重要な要件であることを明らかに示すものである。

- 10 上記の薬理試験から、本発明化合物は優れた $LT A_4$ ヒドロラーゼ阻害作用を有しており、医薬、特に $LT B_4$ が関与する疾患であるリウマチ、乾癬、炎症性腸疾患、痛風、囊胞性線維症等の炎症性疾患の治療剤として優れたものであることが期待される。

15 産業上の利用可能性

本発明はロイコトリエン A_4 ヒドロラーゼに対して阻害作用を有し、リウマチ、乾癬、炎症性腸疾患、痛風、囊胞性線維症等の炎症性疾患の治療剤などの医薬として有用な新規含硫黄アミノ酸誘導体に関するものである。

20

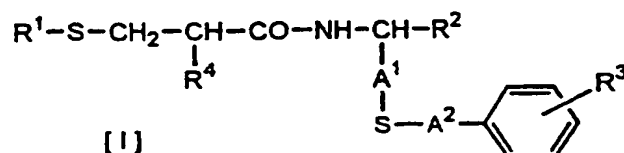
25

請求の範囲

1. 下記一般式〔I〕で表される化合物およびその

塩類。

5



〔式中、 R^1 は水素原子、低級アルキル基、フェニル低級
10 アルキル基、低級アルカノイル基またはベンゾイル基を示し、
該フェニル低級アルキル基およびベンゾイル基のフェニル環
は低級アルキル基、低級アルコキシ基またはハロゲン原子で
置換されていてもよい。

R^2 はエステル、アミドまたはヒドロキサム酸に変換され
15 ていてもよいカルボキシル基を示す。

R^3 はヒドロキシ基、低級アルキル基、低級シクロアルキ
ル基、ハロゲノ低級アルキル基、低級アルコキシ基、ハロゲ
ノ低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、フェニル基、フ
ェノキシ基、フェニルチオ基、ハロゲン原子、低級アルキル
20 スルホニル基、ハロゲノ低級アルキルスルホニル基、ニトロ
基またはシアノ基を示し、該フェニル基、フェノキシ基およ
びフェニルチオ基のフェニル環は、低級アルキル基または低
級アルコキシ基で置換されていてもよい。

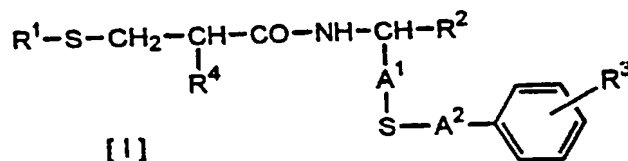
R^4 は低級アルキル基を示す。

25 A^1 は低級アルキレン基を示す。

A^2 は低級アルキレン基を示す。]

2. 下記一般式〔I〕で表される化合物およびその

塩類。



5 [式中、 R^1 は水素原子、低級アルカノイル基またはベンゾイル基を示す。

R^2 は低級アルキルエステルもしくはフェニル低級アルキルエステルに変換されていてもよいカルボキシル基；または低級アルキルアミンもしくはフェニル低級アルキルアミンと

10 のアミドに変換されていてもよいカルボキシル基を示す。

R^3 は低級アルキル基、低級シクロアルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、低級アルコキシ基、ハロゲノ低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、フェニル基、フェノキシ基、フェニルチオ基、ハロゲン原子、低級アルキルスルホニル基、

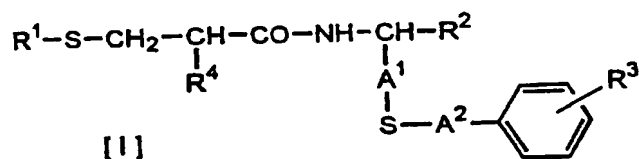
15 ハロゲノ低級アルキルスルホニル基、ニトロ基またはシアノ基を示す。

R^4 は低級アルキル基を示す。

A^1 は低級アルキレン基を示す。

A^2 は低級アルキレン基を示す。]

20 3. 下記一般式 [I] で表される化合物およびその塩類。



25

[式中、 R^1 は水素原子、低級アルカノイル基またはベンゾイル基を示す。

R^2 は低級アルキルエステルに変換されていてもよいカル

ボキシル基を示す。 R^3 は低級アルキル基、低級シクロアルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、低級アルコキシ基、ハロゲノ低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、フェニル基、~~フェノキシ基、ハロゲン原子、低級アルキルスルホニル基、~~

5 ニトロ基またはシアノ基を示す。

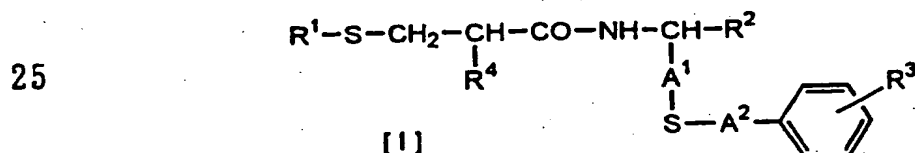
R^4 は低級アルキル基を示す。

A^1 は低級アルキレン基を示す。

A^2 は低級アルキレン基を示す。]

4. R^1 が水素原子、アセチル基またはベンゾイル
- 10 基を示し、 R^2 がカルボキシ基、メトキシカルボニル基またはエトキシカルボニル基を示し、 R^3 がメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、tert-ブチル基、トリフルオロメチル基、メトキシ基、エトキシ基、シクロヘキシル基、トリフルオロメトキシ基、メチルチオ基、フェニル基、
- 15 フェノキシ基、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、メチルスルホニル基、ニトロ基またはシアノ基を示し、 R^4 がメチル基を示し、 A^1 がメチレン基、メチルメチレン基またはジメチルメチレン基を示し、 A^2 がメチレン基、メチルメチレン基、ジメチルメチレン基、エチルメチレン基、
- 20 プロピルメチレン基、イソプロピルメチレン基またはブチルメチレン基を示す請求項1記載の化合物およびその塩類。

5. 下記一般式 [I] で表される化合物およびその塩類。



R^1 は水素原子またはベンゾイル基を示す。

R^2 はカルボキシル基を示す。

R^3 は低級アルキル基、低級シクロアルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、低級アルキルチオ基またはハロゲン原子を示す。

5 R^4 は低級アルキル基を示す。

A^1 は低級アルキレン基を示す。

A^2 は低級アルキレン基を示す。

6. R^3 がイソプロピル基、tert-ブチル基、シクロヘキシル基、トリフルオロメチル基、メチルチオ基またはヨウ素原子を、 R^4 がメチル基を示し、 A^1 がメチレン基またはジメチルメチレン基を示し、 A^2 がメチレン基、メチルメチレン基、ジメチルメチレン基またはエチルメチレン基を示す請求項1記載の化合物およびその塩類。

7. (2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4 - イソプロピルベンジルチオ) プロピオン酸、(2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4 - tert-ブチルベンジルチオ) プロピオン酸、(2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4 - メチルチオベンジルチオ) プロピオン酸、(2R) - 2 - [(2S) - 3 - (ベンゾイルチオ) - 2 - メチルプロピオニルアミノ] - 3 - (4 - ヨードベンジルチオ) プロピオン酸、(2R) - 3 - (4 - tert-ブチルベンジルチオ) - 2 - [(2S) - 3 - メルカプト - 2 - メチルプロピオニルアミノ] プロピオン酸、(2R) - 3 - (4 - tert-ブチ

- ルベンジルチオ) - 2 - [(2 R S) - 3 -メルカプト - 2
- メチルプロピオニルアミノ] プロピオン酸、(2 R) - 2
- [(2 S) - 3 -メルカプト - 2 - メチルプロピオニルア
ミノ] - 3 - (4 - メチルチオベンジルチオ) プロピオン酸、
5 (2 R) - 3 - (4 - ヨードベンジルチオ) - 2 - [(2 S)
- 3 -メルカプト - 2 - メチルプロピオニルアミノ] プロピ
オン酸、(2 R) - 2 - [(2 S) - 3 -メルカプト - 2 -
メチルプロピオニルアミノ] - 3 - [(α - メチル - 4 - イ
ソプロピル) ベンジルチオ] プロピオン酸、(2 R) - 2 -
10 [(2 S) - 3 -メルカプト - 2 - メチルプロピオニルアミ
ノ] - 3 - [(α, α - ジメチル - 4 - イソプロピル) ベン
ジルチオ] プロピオン酸、(2 R) - 3 - [(α - エチル -
4 - イソプロピル) ベンジルチオ] - 2 - [(2 S) - 3 -
メルカプト - 2 - メチルプロピオニルアミノ] プロピオン酸、
15 (2 R) - 3 - [(4 - tert - ブチル - α - メチル) ベンジ
ルチオ] - 2 - [(2 R) - 3 -メルカプト - 2 - メチルプ
ロピオニルアミノ] プロピオン酸、(2 R) - 3 - (4 - シ
クロヘキシルベンジルチオ) - 2 - [(2 S) - 3 -メルカ
プト - 2 - メチルプロピオニルアミノ] プロピオン酸、(2
20 R) - 3 - [(4 - シクロヘキシル - α, α - ジメチル) ベ
ンジルチオ] - 2 - [(2 S) - 3 -メルカプト - 2 - メチ
ルプロピオニルアミノ] プロピオン酸、およびそれらの塩類
よりなる群から選ばれる化合物。

8. 請求項 1 から請求項 7 記載の化合物またはその
25 塩類を有効成分とする医薬組成物。

9. 請求項 1 から請求項 7 記載の化合物またはその
塩類を有効成分とするロイコトリエン A₄ 阻害剤。

10. 請求項 1 から請求項 7 記載の化合物またはその

塩類を有効成分とする炎症性疾患治療剤。

1 1. 請求項 1 から請求項 7 記載の化合物またはその
塩類を有効成分とする抗リウマチ剤。

5

10

15

20

25

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP97/03124

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int. Cl.⁶ C07C323/60, A61K31/165, A61K31/195, A61K31/215,
A61K31/275

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int. Cl.⁶ C07C323/60, A61K31/165, A61K31/195, A61K31/215,
A61K31/275

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

CAS ONLINE

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	JP, 61-165362, A (Meito Sangyo Co., Ltd.), July 26, 1986 (26. 07. 86), Claim (Family: none)	1 - 11
A	JP, 2-776, A (Santen Pharmaceutical Co., Ltd.), January 5, 1990 (05. 01. 90) & US, 5292926, A & CN, 1036201, A & EP, 326326, A1 & CA, 1336979, C	1 - 11
P, A	JP, 8-301840, A (Santen Pharmaceutical Co., Ltd.), November 19, 1996 (19. 11. 96) & WO, 96/27585, A1	1 - 11

☐ Further documents are listed in the continuation of Box C.☐ See patent family annex.

* Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier document but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

November 17, 1997 (17. 11. 97)

Date of mailing of the international search report

November 26, 1997 (26. 11. 97)

Name and mailing address of the ISA/

Japanese Patent Office

Facsimile No.

Authorized officer

Telephone No.

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl⁸ C07C323/60, A61K31/165, A61K31/195, A61K31/215, A61K31/275

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl⁸ C07C323/60, A61K31/165, A61K31/195, A61K31/215, A61K31/275

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

CAS ONLINE

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	JP, 61-165362, A (名糖産業株式会社) 26. 7月. 1986 (26. 07. 86)、特許請求の範囲、 (ファミリーなし)	1-11
A	JP, 2-776, A (参天製薬株式会社) 5. 1月. 1990 (05. 01. 90)&US, 5292926, A&CN, 1036201, A &EP, 326326, A1&CA, 1336979, C	1-11
P, A	JP, 8-301840, A (参天製薬株式会社) 19. 11月. 1996 (19. 11. 96)&WO, 96/27585, A1	1-11

☐ C欄の続きにも文献が列挙されている。☐ パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの
「E」 先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの
「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)
「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの
「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの
「&」 同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日
17. 11. 97

国際調査報告の発送日

26. 11. 97

国際調査機関の名称及びあて先
 日本国特許庁 (ISA/J P)
 郵便番号100
 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官 (権限のある職員)
 渡辺 陽子

印.

4 H 9 2 7 9

電話番号 03-3581-1101 内線 3443

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1992年7月)

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning
Operations and is not part of the Official Record**

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

- ☒ **BLACK BORDERS**
- ☐ **IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES**
- ☐ **FADED TEXT OR DRAWING**
- ☐ **BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING**
- ☐ **SKEWED/SLANTED IMAGES**
- ☐ **COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS**
- ☐ **GRAY SCALE DOCUMENTS**
- ☐ **LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT**
- ☐ **REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY**
- ☐ **OTHER:** _____

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

Best Available Copy